

KURZES LEHRBUCH

2 + B' 85

ORGANISCHEN CHEMIE

W # # # 750

PROF. DE A. BERNTHSEN

tar eather the abiveralites in

ZEHNTE ALFLAGE

e a we are the two temperatures and the temperatures and the second seco

DE ERNST MOHR

1 1 % 2 1 m K 4 2 x 9 h 4 n A h bil h m s 2 m x 1 h 1 m 2 k m s 4

			•	
				7

KURZES LEHRBUCH

DER

ORGANISCHEN CHEMIE

VON

PROF. Dr. A. BERNTHSEN

GROSSHERZOGL BAD, HOFRAT

DIREKTOR DER BADISCHEN ANILIN- UND SODA-FABRIK LUDWIGSHAFEN AM RHEIN FRÜHER PROFESSOR AN DER UNIVERSITÄT ZU HEIDELBERG

ZEHNTE AUFLAGE

BEARBEITET IN GEMEINSCHAFT

Dr. ERNST MOHR

A, O. PROFESSOR AN DER UNIVERSITÄT HEIDELBERG

BRAUNSCHWEIG

DRUCK UND VERLAG VON FRIEDRICH VIEWEG UND SOHN 1909

Alle Rechte,

namentlich das Recht der Übersetzung in fremde Sprachen, vorbehalten.

Published November 25, 1908.

Privilege of Copyright in the United States reserved under the Act approved March 3, 1905 by Friedr. Vieweg & Sohn, Braunschweig, Germany.

VORWORT ZUR ERSTEN AUFLAGE.

Bei meinen Vorlesungen über organische Chemie an der Universität Heidelberg habe ich mit jedem Semester mehr das Bedürfnis empfunden, meinen Zuhörern ein kleineres Lehrbuch in die Hand geben zu können, welches bei einem Umfange von nur etwa 30 Bogen und möglichster Beschränkung des deskriptiven Materials dennoch streng wissenschaftlich angelegt ist und, nach homologen Reihen vorgehend, auf übersichtliche Zusammenstellung der Klassencharaktere und möglichst induktive Entwickelung der theoretischen Beziehungen den Hauptwert legt.

Das vorliegende kurze Lehrbuch der organischen Chemie ist ein Versuch, diesen Anforderungen zu entsprechen. Mit Ausnahme weniger Fälle, wo eine andere Anordnung geeignet erschien, sind für jede Klasse nach einer kurzen Charakterisierung das Vorkommen, die allgemeinen Bildungsweisen, Konstitution und Isomerien, und das Verhalten der zugehörigen Verbindungen in knappen Zügen möglichst übersichtlich besprochen worden. Die Auswahl der beschriebenen Verbindungen ist wesentlich nach didaktischen Bedürfnissen erfolgt. Der Übersichtlichkeit dient eine Anzahl tabellarischer Zusammenstellungen, wie ich solche bei meinen Vorträgen bewährt gefunden habe.

Die Behandlung des theoretischen Materials ist, zumal in der ersten Hälfte des Buches, eine rein induktive; die Isomerieverhältnisse der Paraffine werden z. B. erst beim Butan besprochen, und es ist wohl keine Konstitutionsformel einer wichtigeren Verbindung gegeben worden, ohne die (so über Tautomerie, Indigo, Indamine und Indophenole, Thiophten usw.) behufs konsequenterer Klassifikation zweck-

entsprechende Umstellung erfahren.

Herr Privatdozent Dr. Eduard Buchner in Kiel, dessen Mitwirkung ich mich bereits bei der vierten Auflage erfreuen durfte, hat mir auch für die vorliegende Auflage, und zwar speziell für zurzeit im Vordergrunde der theoretischen Diskussion stehende Gebiete, seine sachkundige und sorgfältige Unterstützung zu Teil werden lassen, deren hier dankend zu gedenken mir eine angenehme Pflicht ist. Auch möchte ich den vielen Freunden und Fachgenossen, welche ihr Interesse für vorliegendes Buch durch Zuschriften, Bezeichnung von Druckfehlern usw. bekundet haben, hierfür meinen Dank aussprechen.

Mannheim, im März 1895.

A. Bernthsen.

VORWORT ZUR SIEBENTEN AUFLAGE.

Die vorliegende Auflage, welche wiederum in Gemeinschaft mit Herrn Prof. Dr. Eduard Buchner (Berlin) bearbeitet worden ist, unterscheidet sich äußerlich wenig von der vorigen, hat aber im Detail wieder sehr zahlreiche Ergänzungen und Nachträge, zum Teil auch Umarbeitungen erfahren. Die Exemplarzahl der Auflage ist wiederum wesentlich erhöht worden. — Eine italienische Übersetzung ist erschienen.

Mannheim, im April 1899.

A. Bernthsen.

VORWORT ZUR ACHTEN AUFLAGE.

Bei der Bearbeitung der achten Auflage sind die seitherigen Gesichtspunkte maßgebend geblieben; dennoch unterscheidet sich dieselbe wieder von der vorigen durch eine Fülle von neuen Einträgen und auch durch die Neubearbeitung einzelner Kapitel (zum Beispiel über Tautomerie; Chromon; Safranin usw.). An Stelle von Herrn Professor Dr. Ed. Buchner, Berlin, dessen vermehrte Berufspflichten ihm eine weitere Mitarbeit nicht gestatten und dem ich hiermit für seine seitherige Mühewaltung auch an dieser Stelle herzlich danke, hat Herr Dr. E. Mohr, Privatdozent an der Universität Heidelberg, sich zur Mitwirkung bei der Fertigstellung der neuen Auflage bereit erklärt, und es ist mir eine angenehme Pflicht, seiner eifrigen und kenntnisreichen Unterstützung hier dankend zu gedenken. Desgleichen bin ich Herrn Prof. Kossel, Heidelberg, für seine Ratschläge betreffs des Kapitels Eiweißkörper zu Dank verpflichtet.

Das Buch ist inzwischen auch in französischer Übersetzung erschienen.

Mannheim, im Januar 1902.

A. Bernthsen.

VORWORT ZUR NEUNTEN AUFLAGE.

Der stets wachsende Umfang des Gebietes der heterocyclischen Verbindungen, welche im vorliegenden Werk seither teils im Kapitel "Übergang zu den aromatischen Verbindungen", teils im Anschluß an die Benzolderivate und je nach ihrer Natur an verschiedenen Stellen des Buches behandelt worden sind, hat es zweckmäßig erscheinen lassen, sie zu einer besonderen Klasse zu vereinigen.

Andererseits ist jetzt die Zugehörigkeit der cyclischen Polymethylene zu den Hexamethylen- und Benzolderivaten dadurch hergestellt worden, daß sie zu der einen großen Klasse der isocyclischen Verbindungen zusammengefaßt worden sind. Die genannten zwei Klassen treten somit der seitherigen ersten Klasse der Methanderivate als zweite und dritte gleichwertig zur Seite.

Diese Umstellungen und Umarbeitungen sind von Herrn Dr. Mohr ausgeführt worden. Zugleich wurde eine umfangreiche Revision des übrigen Textes unter Streichung einzelner minder wichtig gebliebener und Hinzufügung der neu erschlossenen, besonders wesentlichen Verbindungen und Reaktionen vorgenommen.

Trotz der durch diese Veränderungen bedingten größeren Inanspruchnahme des Raumes ist es möglich gewesen, den Umfang des Buches annähernd gleich knapp zu halten wie seither; die immerhin eingetretene Vermehrung der Bogenzahl ist wesentlich darauf zurückzuführen, daß die im Laufe der Jahre eingetretene Überhäufung einzelner Seiten durch

zu engen Druck wieder auf das normale Maß zurückgeführt wurde.

Allen Fachgenossen, welche uns bei der Bearbeitung der neuen Auflage durch ihre Ratschläge unterstützt haben (darunter speziell den Herren Prof. Kossel und Prof. Brühl), sage ich hierfür meinen verbindlichen Dank.

Möge das Buch — das inzwischen weitere Auflagen in fremden Sprachen erfahren hat — in seinem neuen Gewande sich die alten treuen Freunde bewahren und viele neue hinzuerwerben.

Mannheim, im Oktober 1905.

A. Bernthsen.

VORWORT ZUR ZEHNTEN AUFLAGE.

Obschon die zehnte Auflage sich äußerlich nur wenig von der vorhergehenden unterscheidet, so sind darin doch die zahlreichen Fortschritte der organischen Chemie sehr eingehend berücksichtigt worden, wobei durch entsprechende Kürzungen an passenden Stellen eine Erweiterung des Umfanges des Buches vermieden wurde. Allen Fachgenossen, welche uns auch bei dieser Gelegenheit durch ihre Ratschläge unterstützten, spreche ich hierfür meinen verbindlichen Dank aus.

Mannheim, im September 1908.

A. Bernthsen.

INHALTSVERZEICHNIS.

Seit
Einleitung
Qualitative Analyse
Quantitative Analyse
Berechnung der Formel
Molekulargewichtsbestimmung
Dampfdichtebestimmung
Polymerie und Isomerie
Chemische Theorien
Erklärung der Isomerie; Erforschung der Konstitution 1
Stereochemische Isomerie
Natur des Kohlenstoffs
Rationelle Formeln
Homologie
Internationale Nomenklatur
Gesetz der paaren Atomzahlen
Radikale
Einteilung der organischen Verbindungen 2
Physikalische Eigenschaften der organischen Verbindungen 3
Fraktionierte Destillation
I. Klasse: Methanderivate.
I. Kohlenwasserstoffe
A. Grenzkohlenwasserstoffe, $C_n H_{2n+2} \dots \dots$
Isomerie, Nomenklatur, Konstitution 4
B. Olefine, CnH2n
C. Acetylenreihe, $C_n H_{2n-2}$ 6
D. Kohlenwasserstoffe, C_nH_{2n-4} und C_nH_{2n-6} 6
II. Halogensubstitutionsprodukte der Kohlenwasser-
stoffe
A. der Grenzkohlenwasserstoffe 6
B. der ungesättigten Kohlenwasserstoffe 7
III. Einwertige Alkohole 8
A. Einwertige gesättigte Alkohole, CnH2n+1.0H 8
Primäre, sekundäre, tertiäre Alkohole 8

innaitsveizeichnis.	ΔIII
. '	Seite
B. Einwertige ungesättigte Alkohole, Cn H2n-1.OH	. 97
C. Einwertige ungesättigte Alkohole, Cn H2n-3.OH	
IV. Derivate der Alkohole	
A. Äther (alkoholische)	
B. Geschwefelte Alkohole und Äther	
C. Ester der Alkohole (mit anorganischen Säuren) und ihre	
Teamener	. 109
Isomeren	. 109 . 111
2. Derivate der salpetrigen Säure: α) Ester	
β) Nitroderivate der Kohlenwasserstoffe	
	. 115
Aliphatische Nitrosoverbindungen	
4. Ester von Säuren des Chlors	. 115
5. Ester der Schwefelsäure	115
6. Derivate der schwefligen Säure: a) Ester	
β) Sulfosäuren	
7. Ester von drei- und mehrbasischen Säuren	
8. Alkoholderivate der Cyanwasserstoffsäure	
α) Nitrile	
β) Isonitrile	
D. Stickstoffbasen der Alkoholradikale	
Anhang: Hydroxylamine, Hydrazine und Diazo-	
verbindungen	130
E. Phosphor-, Arsen- uswvbdgn:	
1. Phosphorvbdgn	
2. Arsenvbdgn	
3. Antimon-, Bor- und Siliciumvbdgn	137
F. Metallverbindungen der Alkoholradikale	
V. Aldehyde und Ketone, CnH2nO	
A. Aldehyde	141
Aldoxime	151
B. Ketone	152
Ketoxime	159
VI. Einbasische fette Säuren	161
A. Gesättigte Säuren CnH2nO2	161
B. Ungesättigte Säuren C _n H ₂ n- ₂ O ₂	178
C. Propiolsäurereihe $C_nH_{2n-4}O_2$	
D. Halogensubstitutionsprodukte der einbasischen Säuren .	
VII. Säurederivate	187
A. Ester der Fettsäuren	
C. Säureanhydride	100
E. Säureamide	
F. Amid- und Imidchloride	107
G. Thiamide und Imidothioäther	T 20

7777	Inhaltsverzeichnis.	
KIV.	Innansyerzeichnis.	Seite
	H. Amidine	199
	I. Hydroxylaminderivate der Säuren	200
	K. Hydrazide und Azide der Säuren	200
7777	· ·	201
7III.	Mehrwertige Alkohole	201
	A. Glykole	201
	Derivate	207
	Schwefelsäure- und Schwefigsäurederivate des Glykols	211
	B. Dreiwertige Alkohole	212
	C. Vier- und höherwertige Alkohole	216
_	3	
	exydationsprodukte der mehrwertigen Alkohole	218
IX.	Mehrwertige einbasische Säuren und verwandte	220
	Verbindungen	
	A. Zweiwertige einbasische Säuren	220 2 29
	Lactone	239
	Aminosäuren	233
	B. Drei- und höherwertige einbasische Säuren	234
	C. Aldehydalkohole	238
	D. Ketonalkohole	238
	E. Di-Aldehyde	239
	F. Diketone und Triketone	239
	G. Oxymethylenketone, Ketonaldehyde	240
	H. Einbasische Aldehyd- und Oxymethylensäuren	241
	I. Einbasische Ketonsäuren	241
	Tautomerie (Pseudomerie)	243
X.	Zweibasische Säuren	249
	A. Gesättigte zweiwertige zweibasische Säuren	250
	B. Ungesättigte zweiwertige zweibasische Säuren	258
		260
	D. Vierwertige zweibasische Säuren	262
	E. Fünf- und sechswertige zweibasische Säuren	267
	F. Zweibasische Ketonsäuren	268
XI.	Drei- bis sechsbasische Säuren	269
	A. Dreiwertige dreibasische gesättigte Säuren	269
	B. Vierwertige dreibasische Säuren	270
	C. Fünfwertige dreibasische Säuren	271
	D. Vier- und höher-basische Säuren	271
XII.	Cyanverbindungen	274
	A. Cyan und Cyanwasserstoff	275
	B. Halogenverbindungen des Cyans	280
	C. Cyansäure und Cyanursäure	280
	D. Sulfocyansäure und Derivate	284
	E. Cyanamid und Derivate	
	F. Anhang. Zur Theorie der Isomerien in der Cyangruppe	288

Inhaltsverzeichnis.	XV
THE WE I I I	Seite
XIII. Kohlensäurederivate	289
A. Ester der Kohlensäure	290
B. Chloride der Kohlensäure	291
C. Amide der Kohlensäure	291
Ureïde	
D. Schwefelhaltige Abkömmlinge der Kohlensäure	296
E. Guanidingruppe	
F. Harnsäuregruppe	301
XIV. Kohlenhydrate	308
A. Tetrosen	309
B. Pentosen	309
C. Gruppe des Traubenzuckers	310
D. Gruppe des Rohrzuckers	319
E. Cellulosegruppe	322
L. Cellulosegruppe	324
II. Klasse: Chemie der isocyclischen Verbindungen.	
a) Cycloparaffine und Cycloolefine	907
J J J	327
	331
	331
J J L	331
	332
1	334
	33 5
	335
	337
	338
	33 8
Beweis für die Existenz zweier Paare symmetrisch zu	
	340
	3 42
	343
	3 45
•	347
	350
	351
	351
	352
• 0	35 3
	354
A. Gesättigte	354
B. Hydrierte	3 62
C. Wasserstoffärmere	

v	37	т	
4	. ٧	1	

Inhaltsverzeichnis.

	67 - 11
XVIII. Halogensubstitutionsprodukte	Seite 364
XIX. Nitroderivate, Nitrosoverbindungen	368
Nitrosoderivate	371
XX. Amido-(Amino-)derivate	372
A. Primäre Monamine	374
B. Sekundäre Monamine	378
C. Tertiäre Monamine	379
D. Quaternäre Basen	380
E. Diamine, Triamine usw	381
Anilin	383
Di-, Triphenylamin	387
Anilide	388
Homologe des Anilins	389
Diamine und Polyamine	391
XXI. Diazo- und Azoverbindungen; Hydrazine und	
Hydroxylamine	391
A. Diazoverbindungen	391
B. Diazoamidoverbindungen	397
C. Azoverbindungen	399
1. Azoxy-; 2. Hydrazoverbindungen	399
3. Azoverbindungen	400
4. Amidoazo- und Oxyazoverbindungen	401
D. Hydrazine und Hydroxylamine	404
Anhang: Phosphor- uswvbdgn.; Organometalle	406
XXII. Aromatische Sulfosäuren	407
XXIII. Phenole	410
A. Einwertige Phenole	412
Phenol	415
Homologe desselben	421
B. Zweiwertige Phenole	422
C. Dreiwertige Phenole	424
D. Vier-, fünf- und sechswertige Phenole	425 426
E. Chinone	426
1. Chinone	429
3. Chinonchlorimide	430
4. Chinonanile und Anilidochinone	430
XXIV. Aromatische Alkohole, Aldehyde und Ketone	431
A. Aromatische Alkohole	431 433
C. Aromatische Ketone	436
	436
XXV. Aromatische Säuren	-
A. Einbasische aromatische Säuren	400
1. Einwertige gesättigte Säuren	
	448

	Inhaltsverzeichnis.	XVII
		Seite
	2. Einwertige ungesättigte Säuren	. 454
	3. Zweiwertige (gesättigte) Phenolsäuren	. 455
	4. Alkohol-, Keton- und Aldehydsäuren	. 458
	5. Drei- und mehrwertige Phenolsäuren	. 460
	6. Ungesättigte Phenolsäuren	. 462
	B. Zweibasische Säuren	. 463
	Hydrierte Phtalsäuren	. 465
	C. Drei- bis sechsbasische Säuren	. 467
XXVI.	Terpene und Kampfer	
	Allgemeines, Verhalten, Konstitution	. 468
•	Spezielles: I. Monocyclische Terpene und Kampfer .	. 475
	" II. Bicyclische Terpene und Kampfer	. 477
	" III. Hemi-, Sesqui-, Polyterpene und Verwandtes	
XXVII.	Diphenylgruppe	. 481
	Diphenylmethangruppe	. 484
	Benzophenon	
	Homologe des Diphenylmethans; Fluoren	
XXIX.	Triphenylmethangruppe	489
	Triphenylmethanfarbstoffe	
	1. Diamidotriphenylmethangruppe	492
	2. Rosanilingruppe	493
	3. Trioxytriphenylmethangruppe	497
	4. Triphenylmethancarbonsäure (Eosingruppe)	
XXX.	Dibenzylgruppe	
	Anhang: Diphenyldiacetylen	502
	ungen mit kondensierten Benzolkernen	
XXXI.	Naphtalingruppe	504
	Naphtalin	504
	Homologe; Carbonsäuren	513
	Anhang: Inden	513
XXXII.	Anthracen- und Phenanthrengruppe	
	A. Anthracen	514
	Alizarin	
	B. Phenanthren	
	C. Kompliziertere K. W.: Fluoranthen, Pyren, Chrysen usw.	
	III. Klasse: Heterocyclische Verbindungen.	
	ungen mit drei- und viergliedrigem Heterocyclus	
Ver bindı	ungen mit fünfgliedrigem Heterocyclus	531
XXXIII.	Monazole und analoge Verbindungen	532
	A. Furan, Pyrrol, Thiophen	
	B. Benzofuran, -pyrrol und -thiophen	538
	1. Cumaronorunne	539

VI	7 T	TT
Λ	/ 1	

Inhaltsverzeichnis.

	Seit
	2. Indolgruppe (Indigogruppe)
	3. Benzothiophen, Thiophten 54
	C. Dibenzofuran, -pyrrol und -thiophen 54
XXXIV.	Diazole
	A. Pyrazolgruppe 54
	B. Benzopyrazol- oder Indazolgruppe 55
	C. Glyoxalin- und Benzimidazolgruppe 55
	D. Oxazole und Thiazole
XXXV.	Triazole und Tetrazol
	A. Osotriazolgruppe
	B. Pyrrodiazol- und Azimidobenzolgruppe 55
	C. Gruppe des 1, 2, 4-Triazols
	D. Tetrazolgruppe
Verbindur	ngen mit sechsgliedrigem Heterocyclus 55
XXXVI.	
	C-Atomen
	A. Pyrongruppe
	1. Einfache Pyronderivate
•	2. Benzopyrone
	3. Dibenzopyron
	B. Pyridingruppe
	1. Monocyclische Pyridinderivate 56
	2. Benzopyridine 57
	a) Chinolin (und Isochinolin) 57
	β) Acridingruppe
	C. Penthiophengruppe
XXXVII.	Substanzen, deren sechsgliedriger Hetero-
	cyclus vier C-Atome enthält 57
	A. Monocyclische Diazine 578
	B. Monobenzodiazine 57
	C. Dibenzodiazine
	1. Azine
	Phenazin
	Toluylenrot
	Alkyleurhodine, Rosinduline, Safranine 589 Induline und Nigrosine
	Induline und Nigrosine
	3. Thiazine (Thioninfarbstoffe)
vvvviii	Sechsgliedrige Heterocyclen mit drei oder
AAA Y III.	weniger C-Atomen im Ring 586
	<u>-</u>
	A. Triazingruppe
·xxxix.	Alkaloide
'AAAIA.	
	A. Cocaalkaloide und Solanumbasen 589

Inhaltsverzeichnis.	XIX
	Seite
B. Opiumbasen	. 591
C. Chinabasen	. 592
D. Strychnosbasen	. 595
E. Weitere Alkaloide	
XL. Harze, Glukoside, Pflanzenstoffe unbekannter	:
Konstitution	
A. Harze	. 594
B. Glukoside	
C. Pflanzenstoffe unbekannter Konstitution	
XLI. Eiweißstoffe; Tierchemie	597
A. Eiweißkörper (Albumine)	597
B. Körper des intermediären Stoffwechsels	602
C. Sonstige Tierstoffe unbekannter Konstitution	603
Register	604
Nachträge und Verbesserungen	640

.

.

.

Abkürzungen.

A. oder Ann. = Liebig's Annalen der Chemie. A. Spl. = Supplement zu Liebig's Annalen. Ann. Chim. Phys. = Annales de Chimie et de Physique. Arch. pathol. Anat. = Archiv für pathologische Anatomie. B. = Berichte d. D. chem. Gesellschaft, Berlin. B., R., = Berichte d. D. ch. Ges., Referatenteil. Bull. Soc. Chim. = Bulletin de la Société Chimique, Paris. Cbl. 97, I = Chemisches Centralblatt 1897, I. Band. Chem. News = The Chemical News, London. Chem. Ztg. = Chemiker-Zeitung, Cöthen. F. P. = Fusionspunkt = Schmelzpunkt. J. Chem. Soc. = Journal of the Chemical Society, London. J. pr. Chem. = Kolbe's Journal für praktische Chemie. M. f. Ch. = Wiener Monatshefte für Chemie. Monatsh. f. Chem. "o. N." = offizieller Name nach internationaler Vereinbarung. Proc. Ch. Soc. = Proceedings of the Chem. Society. R. G. = Revue Générale de Chimie pure et appliquée. Rec. tr. ch. = Recueil des Travaux Chimiques des Pays Bas. Z. anal. Ch. = Zeitschrift für analytische Chemie. Z. angew. Ch. = Zeitschrift für angewandte Chemie. Z. physikal. Ch. = Zeitschrift für physikalische Chemie. Z. physiolog. Ch. = Zeitschrift für physiologische Chemie. N .- = Normal-. Sm.-P. oder $[...^0]$ = Schmelzpunkt. S.-P. oder $(...^0)$ = Siedepunkt.

{...} als S.-P.-Bezeichnung = Siedepunkt im Vakuum.

EINLEITUNG.

Die organische Chemie ist die Chemie der Kohlenstoffverbindungen. Man hat früher die im organischen, d. h. im Tier- und Pflanzenreiche vorkommenden Verbindungen in die organische, die Substanzen des Mineralreiches in die anorganische Chemie eingereiht (zuerst 1675 Lémery in seinem Cours de Chimie). Nach Erkenntnis der Tatsache, daß alle organischen Verbindungen Kohlenstoff enthalten, glaubte man den Unterschied zwischen organischen und anorganischen Verbindungen darin finden zu müssen, daß letztere durch die im Laboratorium zur Verfügung stehenden Kräfte darstellbar seien, erstere hingegen nur im Organismus, unter dem Einfluß einer besonderen Kraft, der Lebenskraft (vis vitalis), entständen (Berzelius). Diese Annahme wurde hinfällig durch die 1828 von Wöhler bewerkstelligte synthetische Darstellung des Harnstoffs (CON2H4), eines typischen Abscheidungsproduktes des tierischen Organismus, aus im Laboratorium zugänglichen, damals als anorganisch bezeichneten Bestandteilen (Cyansäure und Ammoniak) sowie durch die bald darauf erfolgte Synthese der Essigsäure durch Vermittelung von Kohlenstoff, Schwefel, Chlor, Wasser und Zink.

Seitdem sind so viele derartige Synthesen ausgeführt worden, daß es außer Zweifel steht, daß in der organischen wie in der anorganischen Welt dieselben chemischen Kräfte tätig sind.

Die Trennung der beiden Gebiete, der organischen und der anorganischen Chemie, ist trotzdem beibehalten worden, und zwar geschah dies anfangs auf Grund mehr oder weniger gezwungener, später als unrichtig erkannter Definitionen, jetzt aber sind lediglich Zweckmäßigkeitsgründe maßgebend. Die Anzahl der organischen Verbindungen ist infolge der großen Verbindungs-

Bernthsen, Organ. Chemie. 10. Aufl.

fähigkeit des Kohlenstoffs eine außerordentlich große, und es ist zu ihrem Verständnis wünschenswert, die verschiedenen Verbindungen der sonstigen (auch der metallischen) Elemente bereits als bekannt voraussetzen zu können. Auch stehen die kohlenstoffhaltigen Verbindungen, von denen viele der wichtigsten nur aus Kohlenstoff und Wasserstoff, oder Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff bestehen, untereinander in engerer Beziehung als die Verbindungen der anderen Elemente. Gleichfalls aus Zweckmäßigkeitsgründen werden Kohlenstoff selbst und einige seiner wichtigsten Verbindungen, zumal die im Mineralreiche so weit verbreitete Kohlensäure, schon in der anorganischen Chemie besprochen.

Man verwechsele nicht die Begriffe "organische" Substanzen und "organisierte" Körper, z.B. Blätter, Nerven, Muskeln; letztere werden, wie auch die im Inneren des Organismus verlaufenden Lebensprozesse, in der Physiologie bzw. physiologischen Chemie abgehandelt.

Bestandteile der Kohlenstoffverbindungen.

Viele organische Substanzen bestehen nur aus Kohlenstoff und Wasserstoff; man nennt sie Kohlenwasserstoffe, z. B. Äthylen, Benzin, Petroleum, Benzol, Naphtalin, Terpentinöl; außerordentlich viele aus Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff, z. B. Holzgeist, Alkohol, Glycerin, Aldehyd, Bittermandelöl, Ameisensäure, Essigsäure, Stearinsäure, Weinsäure, Benzoësäure, Carbolsäure, Gerbsäure, Alizarin; viele (zumal basische) Verbindungen aus Kohlenstoff, Wasserstoff und Stickstoff, z. B. Blausäure, Anilin, Coniin, Nicotin. Aus Kohlenstoff, Wasserstoff, Stickstoff und Sauerstoff bestehen beispielsweise Harnstoff, Harnsäure, Indigo, Morphin, Chinin. Außerdem sind vielfach Schwefel, Chlor, Brom, Jod, Phosphor und überhaupt die meisten sonstigen wichtigeren Elemente in Kohlenstoffverbindungen eingeführt worden.

Qualitative Analyse organischer Verbindungen.

Den Kohlenstoffgehalt einer Verbindung erkennt man häufig schon am "Verkohlen" beim Erhitzen im Glasrohr (Stärke, Zucker) oder beim Übergießen mit konzentrierter Schwefelsäure. Die unzersetzt siedenden Verbindungen scheiden beim Durchleiten ihrer Dämpfe durch ein glühendes Rohr Kohlenstoff ab. Am besten führt man zum Nachweis des Kohlenstoffs die völlige Oxydation der organischen Verbindung herbei durch Erhitzen derselben mit Kupferoxyd (siehe unten) beziehungsweise durch Überleiten ihres Dampfes über glühendes Kupferoxyd. Der Kohlenstoff wird hierbei als Kohlendioxyd, anwesender Wasserstoff als Wasser nachgewiesen.

Den Stickstoffgehalt organischer Verbindungen erkennt man:

a) häufig am Auftreten eines Geruches nach verbrannten Haaren beim Erhitzen;

b) häufig am Auftreten roter Dämpfe oder am Verpussen

der Substanz beim Erhitzen (Nitro-, Diazoverbindungen);

c) meistens am Auftreten von Ammoniak beim Erhitzen mit

Natronkalk (Wöhler);

d) sicher durch Erhitzen mit metallischem Kalium (meist auch Natrium) und Nachweis des entstandenen Cyanmetalls (siehe Cyanverbindungen) durch Lösen der Schmelze in Wasser, Zugabe von Alkali, einigen Tropfen Eisenvitriol- und Eisenchloridlösung, Aufkochen und Übersättigen mit Salzsäure (Bildung von Berlinerblau); oder durch Überführung des Cyanmetalls in Rhodankalium und Nachweis des letzteren durch die blutrote Fürbung mit Eisenchlorid (siehe Nachweis von Cyanwasserstoff [Lassaigne] 1).

Prüfung auf Halogene. Die direkte Probe mit Silbernitrat versagt meist; so z. B. kann man im Chloroform selbst

durch Kochen mit Silbernitrat kein Chlor entdecken.

Man weist daher das Halogen nach: a) durch Erhitzen der Substanz mit Kupferoxyd am Platindraht in der Bunsen'schen Flamme oder Auftragen auf glühendes Kupferdrahtnetz mittels der eintretenden Flammenfärbung (bei Chlor zuerst blau, dann grün, bei Jod grün) (Beilstein);

b) indem man vollständige Zerstörung durch Glühen mit Kalk bewirkt und das gebildete Halogencaleium durch Silber-

nitrat nachweist;

c) durch Erhitzen mit rauchender Salpetersäure und Silbernitrat im zugeschmolzenen Rohre, wobei Halogensilber entsteht (Carius).

¹⁾ Bei gleichzeitiger Anwesenheit von Schwefel ist entsprechend mehr Kalium anzuwenden.

Nachweis des Schwefels:

a) öfters durch Kochen mit alkalischer Bleioxydlösung an

der Bildung braunen Schwefelbleies (z. B. im Eiweiß);

b) durch Erhitzen mit Natrium und Nachweis des gebildeten Schwefelnatriums mit Wasser auf einer Silbermünze (schwarzer Fleck), oder mittels Nitroprussidnatrium (purpurviolette Färbung) (Schönn);

c) durch völlige Oxydation auf trockenem Wege (Schmelzen mit Kalihydrat und Salpeter, Erhitzen mit Quecksilberoxyd und Soda) oder auf nassem Wege durch rauchende Salpetersäure (Carius) und Nachweis der gebildeten Schwefelsäure mit Baryumchlorid.

Desgleichen wird der Phosphor nach völliger Oxydation der Substanz als Phosphorsäure oder nach dem Erhitzen mit Magnesiumpulver an dem Auftreten von Phosphorwasserstoff beim Anfeuchten der Masse (Schönn) nachgewiesen.

Die Anwesenheit aller anderen Elemente wird nach völliger Oxydation (am besten nach Carius) durch die üblichen Methoden erkannt.

Quantitative organische Analyse oder Elementaranalyse.

A. Kohlenstoff- und Wasserstoffbestimmung (Verbrennung). Man oxydiert die Substanz durch Glühen mit Kupferoxyd (Liebig) oder anderen, beim Erhitzen Sauerstoff übertragenden Mitteln wie Bleichromat, Platin und Sauerstoff (Kopfer, Dennstedt) usw. in einseitig geschlossener oder beiderseits offener, schwer schmelzbarer Glasröhre. Oder man verbrennt in Sauerstoff unter Druck in der Berthelotschen Bombe (Hempel; v. B. 30, 202; 380).

Die bei der Verbrennung aus dem Kohlenstoff der Substanz gebildete Kohlensäure wird in mit Kali oder Natronkalk gefüllten Apparaten (Liebig, Mohr, Mitscherlich, Winkler, Delisle usw.), das durch Oxydation des Wasserstoffs entstandene Wasser in Chlorcalciumröhren absorbiert und gewogen. Die Substanz (0,15 bis 0,3 g) wird, falls fest, entweder mit feinem Kupferoxyd gemischt (Liebig, Bunsen) oder im Porzellan - oder Platinschiffchen im Luft- oder Sauerstoffstrome (offene Röhre) verbrannt. Flüssigkeiten werden vorher in dünne Glaskügelchen eingeschmolzen.

Bei Anwesenheit von Stickstoff legt man, um das Auftreten von Oxyden desselben in den Verbrennungsgasen zu verhindern, eine zum Glühen erhitzte Kupferspirale vor. Bei Anwesenheit von Schwefel oder von Halogenen wird geschmolzenes Bleichromat statt Kupferoxyd verwendet, damit kein Chlor, Schwefligsäureanhydrid usw. in die Kalilauge gelangt, sondern als Bleisulfat, -chlorid usw. zurückbleibt. Wenn kein Schwefel, aber Halogene zugegen sind, wird mit Kupferoxyd unter Vorlegen einer kühl gehaltenen Kupfer- oder besser Silberspirale verbrannt, welche die Halogene bindet.

Nach Dennstedt verbrennt man die Substanz im Sauerstoffstrome bei Gegenwart von Platin; Stickoxyde, Schwefel-di- und -tri-oxyd, Chlor und Brom werden durch vorgelegtes Bleisuper-oxyd, Jod durch Silber absorbiert.

Bei Anwesenheit von Alkalien oder alkalischen Erden, welche Kohlensäure zurückhalten würden, verwendet man Bleichromat und (1/10) Kaliumbichromat; die Chromsäure treibt dann alle Kohlensäure aus. Aus der gefundenen Kohlensäure- und Wassermenge berechnen sich annähernd:

$$C = \frac{3}{11} CO_2$$
; $H = \frac{1}{9} H_2 O$.

B. Bestimmung des Stickstoffs. Der Stickstoff wird entweder als solcher volumetrisch oder als Ammoniak bestimmt.

Die Überführung in Ammoniak wird durch Glühen der Substanz mit Natronkalk (nach Will-Varrentrapp) oder durch Behandeln mit heißer konzentrierter Schwefelsäure und Kaliumpermanganat (nach Kjeldahl, Z. anal. Ch. 22, 366; 24, 455; B. 19, R. 852; 24, 3241; 27, 1633) bewirkt. Das Ammoniak wird direkt titriert oder in Platinsalmiak übergeführt und dieser entweder direkt oder nach dem Glühen als Platin gewogen.

Zur volumetrischen Bestimmung des Stickstoffs wird die Substanz, mit Kupferoxyd gemischt, unter Vorlegen einer Kupferspirale im Kohlensäurestrome wie gewöhnlich verbrannt; die Kohlensäure wird im Rohre selbst aus Magnesit entwickelt, oder auch durchgeleitet; der Stickstoff wird über Quecksilber und Kalilauge (Dumas) oder direkt über Kalilauge (Zulkowsky, Schwarz, Schiff usw.) aufgefangen.

Zur Berechnung dient die Formel:

N in Proz. =
$$V \cdot \frac{273}{273 + t} \cdot \frac{b - w}{760} \cdot 0,001251 \frac{100}{g}$$
,

wobei V das Volum des Stickstoffs, b den Barometerstand, t die Temperatur, w die Tension des Wasserdampfes, 0,001 251 das Gewicht eines Normalcubikcentimeters Stickstoff und g das der angewandten Substanz bezeichnet.

Die volumetrische Methode ist stets anwendbar; die ersteren hingegen nur mit Vorsicht, da z.B. bei Nitroverbindungen, manchen organischen Basen usw. der Stickstoff nicht oder nur auf Umwegen vollkommen in Ammoniak übergeführt werden kann.

Zur gleichzeitigen Bestimmung von Kohlenstoff, Wasserstoff und Stickstoff verbrennt man in einem Strome reinen Sauerstoffs und fängt das aus dem Kaliapparat austretende Gasgemisch über Chromchlorürlösung auf, welche nur den Sauerstoff absorbiert, aber nicht den Stickstoff (A. 233, 375); s. auch S. 7.

- C. Bestimmung des Schwefels und Phosphors. Der Schwefel wird als Schwefelsäure bestimmt. Er wird in diese übergeführt:
- a) auf nassem Wege, durch Erhitzen der Substanz mit rauchender Salpetersäure auf 150 bis 300° im geschlossenen Rohr (Carius) oder im Verbrennungsrohr im Stickoxyd- + Sauerstoffstrome (Claësson), bzw. in Salpetersäuredämpfen (Klason);
- b) auf trockenem Wege (meist nur bei minder flüchtigen Substanzen anwendbar) durch Schmelzen der Substanz mit Natriumsuperoxyd, oder mit Ätzkali und Salpeter, oder Soda und etwas chlorsaurem oder chromsaurem Kali, auch durch Erhitzen mit Soda und Quecksilberoxyd oder mit Kalk im Sauerstoffstrome usw.;
- c) durch Verbrennen im Sauerstoffstrome und Auffangen der gebildeten schwefligen Säure in bromhaltiger Salzsäure (Sauer; vgl. Zeitschrift f. analyt. Chemie 12, 32, 178).

Analog gestaltet sich die Bestimmung des Phosphors.

- D. Bestimmung der Halogene. Auch hier wird die organische Substanz vollkommen zerstört:
- a) nach Carius wie oben, im Rohr, unter Zugabe von Silbernitrat, wodurch das Halogen als Halogensilber erhalten wird;
- b) durch Glühen der Verbindung mit Kalk in einer Glasröhre, oder in zwei umgekehrt ineinander gestellten Tiegeln, oder

mit Soda und Salpeter im Rohr oder mit Natriumsuperoxyd. Das gebildete Halogen wird als Halogensilber ausgefällt und gewogen;

c) häufig kann man auch durch naszierenden Wasserstoff (Natriumamalgam) das Halogen aus organischen Substanzen als Halogenwasserstoff herauslösen (Kekulé).

Eine Methode C, H, S und die Halogene neben N gleichzeitig zu bestimmen, s. *Dennstedt*, Vereinfachte Elementaranalyse, Hamburg 1906.

- E. Anorganische Basen und Säuren, die in organischen Salzen enthalten sind, können oft direkt nach den üblichen Methoden bestimmt werden.
- F. Der Sauerstoff wird fast stets nur aus der Differenz bestimmt; direkte Bestimmung haben Baumhauer, Ladenburg, Stromeyer u. a. vorgeschlagen.

Die Fehlergrenze bei Kohlenstoffbestimmungen ist etwa 0,05 bis 0,1 Proz., bei Wasserstoffbestimmungen + 0,1 bis 0,2 Proz.; bei der volumetrischen Stickstoffbestimmung werden leicht einige Zehntel-Prozente zu viel gefunden. — Die

Berechnung der Formel

geschieht nach demselben Prinzip wie bei unorganischen Verbindungen, indem man die gefundenen Prozentzahlen durch die Atomgewichte der betreffenden Elemente dividiert und das Verhältnis der erhaltenen Quotienten in ganzen Zahlen ausdrückt. Z. B. würde sich für Essigsäure, bei einem gefundenen Prozentgehalte von 40,11 Kohlenstoff, 6,80 Wasserstoff und infolgedessen 53,09 Proz. Sauerstoff, das Verhältnis der Quotienten zu 3,34:6,75:3,32 gleich 1:2:1 ergeben. Die einfachste Analysenformel der Essigsäure wäre also CH₂O. Zuweilen kann man mit gleich großer Annäherung verschiedene Formeln aufstellen, zwischen denen die Wahl zunächst unsicher bleiben muß.

Es sei z. B. beim Naphtalin gefunden 93,70 Proz. Kohlenstoff und 6,30 Proz. Wasserstoff; das Quotientenverhältnis ist 7,81:6,25 oder gleich 1,249:1, was etwa 5:4 oder 11:9 entsprechen würde. Die Formel $\mathrm{C}_5\mathrm{H}_4$ erfordert 93,71 Proz. Kohlenstoff und 6,29 Proz. Wasserstoff, die Formel $\mathrm{C}_{22}\mathrm{H}_{18}$ 93,57 Proz. Kohlenstoff und 6,43 Proz. Wasserstoff. Die Abweichungen von den gefundenen Zahlen liegen innerhalb der Fehlergrenzen. Hier müssen weitere Anhaltspunkte zur Entscheidung zwischen diesen Formeln hinzutreten.

Aber auch in den einfacheren Fällen, z. B. bei der Essigsäure, ist die gefundene Formel (CH₂O) noch nicht ohne weiteres

eine Molekularformel, sondern bezeichnet nur das Atomzahlverhältnis. Die Molekulargröße muß nach besonderen Prinzipien ermittelt werden.

Molekulargewichtsbestimmung.

(Vgl. Biltz, Praxis der Molekelgewichtsbestimmung. Berlin 1898.)

1. Molekulargewichtsbestimmung auf chemischem Wege.

Unsere chemischen Formeln (z. B. CH2O) bedeuten nicht nur ein prozentuales Verhältnis, sondern gleichzeitig die kleinste noch als solche existenzfähige Menge einer Verbindung, d. h. das Molekül derselben, welches nicht mehr mechanisch, sondern nur noch chemisch teilbar ist, nämlich in die Atome der dasselbe konstituierenden Elemente. Wäre also die Formel CH2O für die Essigsäure die richtige, so müßte die in einem Molekül enthaltene Menge von Sauerstoff (und Kohlenstoff) unteilbar, die von Wasserstoff nur durch 2 teilbar sein. Beobachtet man aber, daß bei der Essigsäure schon ein Viertel des gesamten Wasserstoffs ersetzbar ist, z. B. bei der Salzbildung gegen ein Metall, so muß die im Molekül vorhandene Wasserstoffmenge auch durch 4 teilbar sein, d. h. die Formel vier Atome Wasserstoff enthalten, also gleich C2H4O2 (oder einem Multiplum hiervon) sein. Dies ist nun tatsächlich der Fall. Essigsaures Silber enthält 64,67 Proz. Silber, also einen Essigsäurerest von 35,33 Proz.; oder auf 1 Atom Silber = 108 berechnet kommen 59 Gewichtsteile Essigsäurerest, was mit einem Atom Wasserstoff = 1 zusammen das Molekulargewicht der Essigsäure zu 60, = 2×30 , = $2 \times CH_2O = C_2H_4O_2$ ergibt. Es ist dies die Molekulargewichtsbestimmung auf chemischem Wege. Derartige Bestimmungen werden für Säuren meist mittels der Silbersalze, welche gewöhnlich normal zusammengesetzt, leicht zu reinigen, fast immer kristallwasserfrei und leicht zu analysieren sind, ausgeführt. Man hat hierbei nur zu wissen, ob die Säure ein- oder mehrbasisch ist. Bei einer zwei-, drei- usw. basischen Säure muß man obige Rechnung auf zwei, drei usw. Atome Silber beziehen, während die Essigsäure als einbasische Säure nur ein ersetzbares Wasserstoffatom enthält, welches mithin durch ein Silberatom umgetauscht wird. Daher ist auch ein Multiplum von C₂H₄O₂ ausgeschlossen.

Zu Molekulargewichtsbestimmungen bei Basen verwendet man in ähnlicher Weise deren Platinsalze, welche fast stets nach dem Typus des Platinsalmiaks zusammengesetzt sind, d. h. auf 2 Mol. einer einwertigen (bzw. 1 Mol. einer zweiwertigen) Base 2 Mol. Salzsäure und 1 Mol. Platinchlorid enthalten.

Bei indifferenten Verbindungen endlich muß man zur Molekulargewichtsbestimmung andere Derivate darstellen, etwa untersuchen, der wievielte Teil des Gesamtwasserstoffs durch Chlor ersetzbar ist. Z. B. erhält man durch Einwirkung von Chlor auf Naphtalin zunächst eine Substanz, Monochlornaphtalin, welche 73,8 Proz. C, 4,3 Proz. H und 21,9 Proz. Cl enthält, was die Formel C₁₀H₇Cl ergibt. In analoger Weise erhält man aus Benzol eine Verbindung C6 H5 Cl. Nun besteht die Einwirkung des Halogens in beiden Fällen darin, daß Wasserstoff gegen letzteres ausgetauscht wird. Dabei muß mindestens 1 Atom ausgetauscht werden (da Bruchteile von Atomen natürlich ausgeschlossen sind); hat daher die entstandene Verbindung die Formel C₁₀ H₇ Cl, so ist ¹/₈ des vorhandenen Wasserstoffs durch Chlor ersetzt. Es müssen daher auch 8 (oder 2×8 , 3×8) Wasserstoffatome in der Verbindung vorhanden sein und gleichzeitig also auch 10 (oder ein Multiplum davon) Kohlenstoffatome. Ein Vielfaches von 8 bzw. 10 darf nun ausgeschlossen werden, weil keine Verbindungen beobachtet worden sind, welche auf die Ersetzbarkeit von z. B. 1/16 der ganzen Wasserstoffmenge hindeuten würden. Dies führt zur Formel des Naphtalins: C₁₀H₈. Hierdurch fällt die nach der Analyse (s. S. 7) auch mögliche Formel C₁₁H₀ fort. In analoger Weise ergibt sich für das Benzol die Formel C₆H₆.

2. Molekulargewichtsbestimmung auf physikalischem Wege.

a) Durch Bestimmung der Gas- bzw. Dampfdichte.

Nach dem Gesetze von Avogadro (1811) und Ampère (1814) sind in allen Gasen unter gleichen Bedingungen (vollkommenem Gaszustande, gleicher Temperatur und gleichem Drucke) in gleich großen Räumen gleich viele Moleküle enthalten. Also sind die Gewichte gleich großer Gasvolume gleich dem Gewichte gleich vieler Moleküle, d. h. die Molekulargewichte proportional den spezifischen Gewichten. Somit hat man, wenn M_X das Molekular-

gewicht einer zu untersuchenden Substanz, M_H das Molekulargewicht des Wasserstoffs bezeichnet, und das spezifische Gewicht der ersteren, bezogen auf Luft, = s, das des letzteren 0,069 26 ist, das Verhältnis:

$$M_X: M_H = s: 0.06926,$$

oder da $M_H = 2$ ist,

$$M_X = \frac{2.s}{0.06926} = s.28,87.$$

Zur Bestimmung der Molekulargröße hat man also nur das spezifische Gewicht eines Gases oder Dampfes, bezogen auf Luft == 1, zu ermitteln und mit 28,87 zu multiplizieren.

Ist daher das spezifische Gewicht des Essigsäuredampfes = 2,078 gefunden, so ist

$$M = 2,078 \cdot 28,87 = 60,$$

also die Molekularformel $C_2H_4O_2=60$ zu wählen.

Desgleichen ergibt sich aus dem spezifischen Gewicht des Naphtalindampfes 4,43 das Molekulargewicht 128, gleich $C_{10}\,H_{8}$, aus dem des Benzoldampfes 2,702 die Zahl 78, entsprechend $C_{6}\,H_{6}$.

Zur Anwendbarkeit dieser Methode ist erforderlich, daß die Temperatur des Dampfes genügend hoch über dem Siedepunkte liegt (der Gaszustand vollkommen ist) und die Substanz bei derselben keine Zersetzung erleidet.

Bis vor wenigen Jahrzehnten war die Molekulargewichtsbestimmung auf physikalischem Wege auf die beschriebene Methode beschränkt und somit nur auf Verbindungen anwendbar, welche gasförmig oder unzersetzt vergasbar waren.

Die wichtigen neueren Untersuchungen von van't Hoff, Raoult, Arrhenius, Ostwald u. a. über die Natur der Lösungen, insbesondere der Nachweis der Gültigkeit der Gesetze von Boyle, Gay-Lussac und Avogadro für Lösungen, gestatten nunmehr aber auch, für nicht unzersetzt flüchtige, in Lösung befindliche Verbindungen in einfacher Weise das Molekulargewicht zu bestimmen, wie folgt.

b) Durch Messung der Erniedrigung der Erstarrungstemperatur von Lösungen (kryoskopische Methode).

Nach Raoult (Ann. Chim. Phys. 1883 ff.) gilt das Gesetz, daß "üquimolekulare Lösungen gleiche Erstarrungspunkte haben".

Äquimolekulare Lösungen sind solche, welche auf gleiche Mengen des Lösungsmittels solche Mengen der gelösten Stoffe enthalten, daß diese im Verhältnis ihrer Molekulargewichte stehen.

Werden in g Gramm eines Lösungsmittels n Molekulargewichte eines Stoffes in Grammen gelöst, und bezeichnet Δ die Erniedrigung des Erstarrungspunktes des Lösungsmittels, so gilt

$$\Delta = r \cdot \frac{n}{g},$$

wo $\,r$ eine Konstante ist, welche nur von der Natur des Lösungsmittels abhängt.

Man ermittelt zunächst letztere Konstante, indem man Stoffe von bekanntem Molekulargewicht in der Flüssigkeit auflöst und dann die Erniedrigung des Erstarrungspunktes, *A*, bestimmt; es ist dann:

$$r=\frac{\Delta g}{n}$$

Um alsdann das (unbekannte) Molekulargewicht m eines anderen Stoffes zu bestimmen, löst man p Gramm desselben in g Gramm des Lösungsmittels und bestimmt den Gefrierpunkt dieser Lösung. Man hat dann: $n = \frac{p}{m}$, folglich:

$$\Delta = \frac{rp}{mg}$$
, oder $m = \frac{rp}{\Delta g}$.

Als Lösungsmittel dient insbesondere Eisessig, aber auch z. B. . Phenol, Naphtalin, Benzol.

Vergl. V. Meyer, B. 21, 536 ff.; Beckmann (Apparat), Z physik. Ch. II, 638 und 715; VII, 323; VIII, 223; vgl. a. B. 25, R. 265.

Die Methode läßt sich manchmal auch zum Studium eines Reaktionsverlaufes benutzen (B. 25, 1347).

c) Durch Messung des osmotischen Drucks.

Nach van't Hoff (Z. physik. Ch. I, 481) zeigen alle Lösungen, welche die Stoffe im Verhältnis ihrer Molekulargewichte (in "äquimolekularen Mengen") gelöst enthalten, gleichen osmotischen Druck (Gleichheit der Temperatur vorausgesetzt). Somit läßt sich, in analoger Weise wie sub b), aus dem gemessenen osmotischen Druck der Lösung einer zu untersuchenden Verbindung deren Molekulargewicht ableiten. Vgl. Ladenburg, B. 22, 1225; M. Planck, Z. physik. Ch. VI, 187.

d) Durch Messung der Dampfdruckerniedrigung oder der Siedepunktserhöhung von Lösungen (ebullioskopische Methode).

Nach Raoult gilt das Gesetz, daß molekulare Mengen beliebiger Stoffe, in gleichen Mengen desselben Lösungsmittels gelöst, eine gleiche Dampfdruckerniedrigung hervorbringen. Dieses Gesetz läßt sich theoretisch aus dem vorigen (c) ableiten und steht gleichfalls im theoretischen Zusammenhange mit dem sub b) gegebenen. Die Messungen werden meist in der Weise ausgeführt, daß man zuerst den Siedepunkt eines geeigneten Lösungsmittels und dann den Siedepunkt einer Lösung

der zu untersuchenden Substanz in diesem Lösungsmittel bestimmt. Bezeichnet C die Konzentration der Lösung und Δ die Differenz der beiden Siedepunkte, so ist das gesuchte Molekulargewicht

$$M = K \frac{C}{4};$$

K ist eine für das betreffende Lösungsmittel charakteristische Konstante. Als Lösungsmittel dienen meist Wasser, Alkohol, Äther, Chloroform. Z. physik. Oh. 2, 353, 602; 3, 603; 4, 532; 6, 437; 8, 223; 15, 656; 21, 250; 40, 129; B. 22, 1084.

e) Durch Bestimmung der Abnahme der Löslichkeit. (Nernst, B. 23, R. 619).

Anhang: Bestimmung des spezifischen Gewichtes der Gase und Dämpfe (Gasdichte, Dampfdichte).

- A. Bei gegebenem Volum wird das Gewicht des dieses Volum erfüllenden Gases oder Dampfes bestimmt.
- 1. Methode von Bunsen. Man verwendet gleich große und gleich schwere Glasballons, von denen einer luftleer, einer mit Luft und ein dritter mit dem betreffenden Gase (in einem Thermostaten bei konstanter Temperatur) gefüllt ist. Seien die bez. Gewichte der Ballons $= p_1$, p_2 und p_3 , so ist das spez. Gew. $= \frac{p_3 p_1}{p_0 p}$.
- 2. Methode von *Dumas*. Die Substanz (10 bis 20 g) wird in einem runden Ballon mit engem Halse, der z. B. in ein Ölbad eingehängt ist, zum Sieden erhitzt. Der Ballon wird nach erlangter konstanter Temperatur zugeschmolzen, gewogen, unter Quecksilber geöffnet und wieder gewogen.

Beide Methoden erfordern viel Substanz; die letztere birgt zudem bei nicht völliger Reinheit derselben eine Fehlerquelle in sich, da alsdann der Dampf des schwerer flüchtigen Bestandteiles vorzugsweise im Ballon zurückbleibt. Für höhere Temperaturen ist sie modifiziert nach Troost und Hautefeuille anwendbar (Porzellanballon).

- B. Es wird das Volum einer abgewogenen Menge Substanz in Dampfform bestimmt.
- 18. Nach Gay-Lussac. Die in ein Kügelchen gefüllte Substanz wird eingeführt in einen mit Quecksilber gefüllten Glaszylinder. Dieser ist umgeben von einem Glasmantel, dessen unteres Ende auch in das Quecksilber taucht, und der mit einer Heizflüssigkeit (Wasser, Anilin usw.) gefüllt ist. Man erwärmt durch das Quecksilber hindurch und mißt nach vollständiger Vergasung das Volum des gebildeten Dampfes bei der Temperatur t^0 .
- 1^b. Methode von A. W. Hofmann. Man bringt die Substanz in ein (zweckmäßig ungeteiltes) Barometerrohr, welches von einem weiteren Zylinder umgeben ist, durch welchen der Dampf einer ge-

eigneten Heizflüssigkeit (Wasser, Anilin, Diphenylamin) geleitet wird.

Der Zylinder kann selbst als Rückflußkühler fungieren.

Ein Vorteil dieser Methode liegt in der Anwendung wesentlich verminderten Druckes und der dadurch bedingten beträchtlichen Erniedrigung des Siedepunktes, wodurch noch die Dampfdichte von Substanzen bestimmt werden kann, welche bei gewöhnlichem Atmosphärendrucke nicht ohne Zersetzung vergasbar sind.

In vielfachen Modifikationen angewandte genaue Methode.

2. V. Meyer's Luftverdrängungsmethode. Das die Substanz enthaltende Röhrchen fällt durch eine Glasröhre senkrecht abwärts in ein angeschmolzenes, weiteres zylindrisches Gefäß. Dieses ist von außen auf konstante Temperatur erwärmt, indem es umgeben ist von einem langen Glasmantel, in welchem eine Flüssigkeit siedet, und dessen oberer Teil zur Kondensation des Dampfes derselben dient. Es entweicht nur die verdrängte Luft, welche über Wasser aufgefangen und gemessen wird. Somit ist eine Bestimmung der Temperatur des Dampfes der Substanz überflüssig.

Nach beiden Methoden braucht man nur bis zu 0,1 g Substanz

zu verwenden. In allen Fällen ist

$$s = \frac{g}{v}$$

wog das Gewicht des Dampfes und v das Gewicht eines gleich großen Volums Luft ausdrückt.

Nach dem Luftverdrängungsverfahren ist mithin z. B.:

$$s = \frac{g}{n \frac{(b-w)}{760} \times \frac{273}{273+t} \times \frac{1}{773}}$$

wobei n die Anzahl der aufgesammelten Cubikcentimeter Luft und, wie bekannt, $\frac{1}{773}$ g das Gewicht eines Cubikcentimeters Luft bezeichnet.

(Die anderen Zeichen haben dieselbe Bedeutung wie S. 6.)

Verwendet man zur Füllung des Apparates statt Luft Wasserstoffgas, so ist es wegen der größeren Diffusionsgeschwindigkeit des letzteren möglich, die Substanzen schon bei einer um 30 bis 40° niedriger als ihr Siedepunkt liegenden Temperatur in Dampfform überzuführen (V. Meyer und Demuth, B. 23, 311).

Polymerie und Isomerie.

Die Ermittelung der Molekulargröße ist von ganz hervorragender Wichtigkeit, weil außerordentlich oft Substanzen bei gleicher prozentischer Zusammensetzung, also gleicher empirischer Analysenformel, dennoch voneinander verschieden sind. Es zeigt sich häufig, daß diese Verschiedenheit bedingt ist durch ungleiche Molekulargröße. So haben z. B. Formaldehyd, CH₂O, Essigsäure, C₂H₄O₂, Milchsäure, C₃H₆O₃, Traubenzucker,

 $C_6H_{12}O_6$; oder wieder Äthylen, C_2H_4 , Propylen, C_3H_6 , Butylen, C_4H_3 , dieselbe prozentische Zusammensetzung. In solcher Beziehung zueinander stehende Substanzen nennt man polymer.

Sehr häufig findet sich aber auch, daß prozentisch gleich zusammengesetzte, dabei verschiedene Substanzen dasselbe Molekulargewicht besitzen, daß also ihre Moleküle aus denselben Atomen und aus einer gleichen Anzahl derselben bestehen. Solche Substanzen nennt man

isomer, seltener metamer (siehe unter "Äther"). Sowohl der (gewöhnliche) Alkohol wie der beim Erhitzen von Methylalkohol mit Schwefelsäure entstehende (gasförmige) Methyläther haben z. B. eine und dieselbe Molekularformel, C_2H_6O .

Die auffallende Erscheinung der Isomerie wird nur dann verständlich, wenn man annimmt, daß die Anordnung der das Molekül konstituierenden Atome in einem Falle eine andere sei als wie im anderen. Die se Verchiedenheit der Anordnung stellt man sich insbesondere vor als Verschiedenheit in den Bindungsverhältnissen der Atome, wie sie durch das ungleiche chemische Verhalten der Isomeren angedeutet wird und an der Hand der Valenztheorie ihre Erklärung findet. Weiteres siehe S. 17.

Chemische Theorien; Valenztheorie.

Nach dem Sturze der elektrochemischen Theorien wurden für die organischen Verbindungen vielfach unitare Formeln (im Gegensatze zu den früheren dualistischen) verwendet, z.B. $C_4H_0O_2$, Alkohol (nach alten Äquivalentgewichten). — Das Bedürfnis, kompliziert zusammengesetzte Substanzen mit einfacheren (als "Typen") zu vergleichen, hatte schon wiederholt zur Aufstellung von neuen Theorien zur Veranschaulichung der Konstitution der organischen Substanzen geführt (z.B. ältere Typentheorie [Dumas], Kerntheorie [Laurent]).

Eine festere Basis erhielten dieselben durch die Typentheorie von Gerhardt, welche zumal durch die Entdeckung des Äthylamins und anderer Ammoniakbasen (Wintz [1849] und Hofmann [1849] und 1850]), durch die Richtigstellung der Formel des Äthers (Williamson [1850]) und durch die Entdeckung der Säureanhydride (Gerhardt [1851]) unterstützt wurde. Alle zusammengesetzteren Substanzen, anorganische wie organische, wurden hiernach mit einfacheren anorganischen als "Typen" verglichen, deren Gerhardt vier aufstellte:

H H	H C1	$\mathbf{H} \mathbf{o}$	H H N,

von denen aber die beiden ersten eigentlich zusammenfallen. So ergaben sich z. B. die Formeln:

$\left. f{H} \right\}$	K C1		$\left. egin{array}{c} \mathbf{C_2}\mathbf{H_5} \\ \mathbf{Cl} \end{array} \right\}$	$C_{2}\mathbf{H}_{3}\mathbf{O}$
,	Chlorkalium		Chloräthyl	Chloracetyl
$O_{\mathbf{H}}$	\mathbf{K} o	$\mathbf{H}^{\mathbf{N} \mathbf{O_2}}$ O	$\left\{ \begin{array}{c} C_2H_5 \\ H \end{array} \right\}O$	$\begin{bmatrix} \mathbf{C_2}\mathbf{H_3}\mathbf{O} \\ \mathbf{H} \end{bmatrix}\mathbf{O}$
	Kalihydrat	Salpeter- säure	Äthyl- alkohol	Essigsäure
	$_{\mathbf{K}}^{\mathbf{K}}$ o	$\left[egin{array}{c} \mathbf{N} \mathbf{O_2} \\ \mathbf{N} \mathbf{O_2} \end{array} ight] \mathbf{O}$	$egin{array}{c} \mathbf{C_2} \mathbf{H_5} \\ \mathbf{C_2} \mathbf{H_5} \end{array} iggr\} \mathbf{O}$	$\left. egin{array}{c} \mathbf{C_2}\mathbf{H_3}\mathbf{O} \\ \mathbf{C_2}\mathbf{H_3}\mathbf{O} \end{array} \right\}\mathbf{O}$
,	Kalium- oxyd	Salpeters anhydrid	Äthyl- äther	Essigsäure- anhydrid
H H H N		•	$\left. egin{array}{c} \mathbf{C_2H_5} \\ \mathbf{H} \\ \mathbf{N} \end{array} \right\} \mathbf{N}$	$\left. egin{array}{c} \mathbf{C_2} \mathbf{H_3} \mathbf{O} \\ \mathbf{H} \\ \mathbf{H} \end{array} \right\} \mathbf{N}$
нì			H) Äthvlamin	Acetamid

usf.

Die organischen Verbindungen konnten hiernach in gleicher Weise wie die anorganischen auf anorganische Typen bezogen werden, wenn man in ihnen Radikale (Äthyl, C_2H_5 ; Acetyl, C_2H_3 O) annahm, d. h. Atomgruppen, welche eine den Elementen analoge Rolle spielen und durch doppelte Umsetzung aus einer Verbindung in die andere übergehen können (s. u.). So erhielten Äthylchlorid, C_2H_5 Cl; Alkohol, C_2H_6 C); Äthylamin, C_2H_7 N; Äther, C_4H_{10} O, usw. dasselbe Radikal: C_2H_5 , Äthyl, der nahen zwischen diesen Verbindungen existierenden Verwandtschaft entsprechend, die nun auch in der Schreibweise zum Ausdruck kam-

Die Schwefelsäure, H₂SO₄, wurde vom verdoppelten Typus Wasser abgeleitet:

$$\begin{bmatrix}
 H_2 \\
 H_2
\end{bmatrix}
 O_2$$
 $\begin{bmatrix}
 (SO_2)'' \\
 H_2
\end{bmatrix}
 O_2,$

das Chloroform, CHCl $_3$, das Glycerin, C $_3H_8O_3$, vom verdreifachten Typus Salzsäure bzw. Wasser:

indem man annahm, daß die Radikale $(C_2H_5)'$, $(SO_2)''$, (OH'''), $(O_2H_5)''$ eine durch die beigefügte Anzahl von Akzenten ausgedrückte Anzahl von Wasserstoffatomen zu ersetzen imstande seien, d. h. "einatomig, zweiatomig usw." seien.

Zu den obigen Typen fügte später Kekulé noch den vierten für die Kohlenstoffverbindungen besonders wichtigen Typus hinzu:

$$\begin{array}{c}
H \\
H \\
H \\
H
\end{array}$$
 $C = Grubengas.$

Es fand sich dann, daß man manche Verbindungen ebensowohl auf den einen wie auf den anderen Typus zurückführen konnte, z. B. Methylamin, CH_5N , entweder auf CH_4 oder NH_3 :

$$\begin{bmatrix} \mathbf{N} & \mathbf{H_2} \\ \mathbf{H} \\ \mathbf{H} \end{bmatrix}$$
 C oder $\begin{bmatrix} \mathbf{C} & \mathbf{H_3} \\ \mathbf{H} \end{bmatrix}$ N.

Auch führte die erwähnte Annahme von Atomgruppen (Radikalen), die an die Stelle des Wasserstoffs in diesen Typen traten, genauere Untersuchungen mit sich über den chemischen Wert (d. i. Ersetzungswert) dieser Gruppen, verglichen mit Wasserstoff. So lernte man einzwei-, drei- usw. wertige Gruppen unterscheiden und überhaupt die Äquivalenzverhältnisse genauer berücksichtigen.

Frankland stellte 1852 (Ann. 85, 368) auf Grund seiner Untersuchungen über metallorganische Verbindungen den Satz auf, daß die Elemente Stickstoff, Phosphor, Arsen und Antimon die Tendenz haben, Verbindungen zu bilden, in welchen drei oder fünf Äquivalente anderer Elemente enthalten sind.

Kekulé legte dann 1857 und 1858 (Ann. 104, 129 und 106, 129) dar, daß den Typen selbst eine tiefere Idee ("Idee der Typen") zugrunde liege, derart, daß es einwertige, zweiwertige, dreiwertige, vierwertige usw. Elemente gebe, welche den entsprechenden "Ersetzungswert" oder "Verbindungswert" mit Wasserstoff zeigen; daß also Wasserstoff einwertig, Sauerstoff zweiwertig, Stickstoff dreiwertig und insbesondere Kohlenstoff vierwertig sei usf.

Die Grundzüge dieser Wertigkeitstheorie (Valenztheorie, Theorie des chemischen Wertes) sind von der anorganischen Chemie her als bekannt vorauszusetzen.

Mit der Aufstellung des Typus CH_4 seitens Kekulé und der damit verknüpften Erkenntnis der vierwertigen Natur des Kohlenstoffs war verwandt die von Kolbe 1855 ff. durchgeführte Ableitung der Konstitution organischer Verbindungen von der Kohlensäure (nach Kolbe C_2O_4 , C=6, O=8) durch Austausch des Sauerstoffs gegen organische Radikale (siehe Ann. 113, 293).

Die in der anorganischen Chemie nicht immer genügend austragsfähige Frage über die Höhe der Valenz der betreffenden Elemente gestaltet sich für die kohlenstoffhaltigen Verbindungen unvergleichlich viel günstiger, weil der Kohlenstoff sowohl gegen Wasserstoff wie gegen Chlor und Sauerstoff fast stets dieselbe Valenz, Vierwertigkeit, aufweist. Da nun der Wasserstoff als Maß der Valenz einwertig ist und auch die konstante Zweiwertigkeit des Sauerstoffs diesen Elementen gegenüber nicht in Frage gestellt ist, so ist die Valenz gerade der drei "organischen" Elemente H, O, C eine relativ sicher begründete, und somit sind die auf dieselbe begründeten Schlüsse recht sichere, um so mehr, als ja schon aus diesen drei Elementen sich die meisten wichtigen Kohlenstoffverbindungen zusammensetzen.

Erklärung der Isomerie. Erforschung der Konstitution organischer Verbindungen.

An der Hand der Valenztheorie ist nun die Erscheinung der Isomerie leicht zu verstehen; sie beruht auf einer bei den verschiedenen Isomeren verschiedenen Gruppierung oder Bindung der Atome im Molekül. Dies ergibt sich daraus, daß isomere Körper bei chemischen Umwandlungen ganz verschiedene Atomgruppen oder Atome abspalten oder gegen andere austauschen.

Es erwächst also die weitere Aufgabe, die Bindungsweise der Atome im Molekül, d. h. die chemische Konstitution, die "Struktur" der Kohlenstoffverbindungen, zu erforschen.

Es ist dies stets nur möglich und statthaft für Verbindungen, deren chemischer Charakter nach den verschiedensten Richtungen

hin bekannt ist.

Bei solchen Betrachtungen ist zunächst nur die dem Experiment zugängliche Bindungsweise der Atome im Molekül ins Auge zu fassen und die Frage, wie weit eine Verschiedenheit der Gruppierung der Atome im Raume in Betracht kommen kann, beiseite zu lassen. Siehe bezüglich der letzteren S. 20.

Die maßgebenden Gesichtspunkte seien an einigen Beispielen

erläutert.

Wird Jodmethyl, CH₃ J, mit Natrium in ätherischer Lösung behandelt, so entsteht unter Bildung von Jodnatrium zunächst die Gruppe CH₃, Methyl, welche bei vierwertigem Kohlenstoff eine "freie Affinität" (*) besitzen wird:

Die Untersuchung der Molekulargröße der gebildeten (gasförmigen) Verbindung, des Äthans, früher Methyl genannt, zeigt indessen, daß sie die Formel $C_2H_6 \ (= 2 \times CH_3)$ besitzt. Somit haben sich zwei Methylgruppen miteinander verbunden, und es erscheint nicht zweifelhaft, daß dies durch die jedesmalige freie Affinität des Kohlenstoffs bewirkt worden ist. Das gebildete Äthan erhält daher die Konstitutionsformel:

$$\overset{C \Longrightarrow H_3}{\underset{C \Longrightarrow H_3}{\longleftarrow}}$$
, oder kürzer $\overset{CH_3}{\underset{CH_3}{\longleftarrow}} = \overset{CH_3}{\underset{CH_3}{\longleftarrow}}$ oder $\overset{C}{\underset{CH_3}{\longleftarrow}} = \overset{C}{\underset{CH_3}{\longleftarrow}} = \overset{C}{\underset{CH_3}{\longleftarrow}} = \overset{C}{\underset{CH_3}{\longleftarrow}} = \overset{C}{\underset{CH_3}{\longleftarrow}} = \overset{C}{\underset{C}{\longleftarrow}} = \overset{C$

Das Äthan ist nun aus dem gewöhnlichen Alkohol, C_2H_6O , darstellbar. Durch Einwirkung von Chlorwasserstoff werden in diesem zunächst ein Sauerstoff- und ein Wasserstoffatom zusammen gegen ein Atom Chlor ausgetauscht unter Bildung von C_2H_5 Cl, Äthylchlorid. Durch naszierenden Wasserstoff wird dann das Halogen gegen letzteren ersetzt:

$$C_2 H_6 O + HCl = C_2 H_5 Cl + H_2 O;$$

 $C_2 H_5 Cl + 2H = C_2 H_6 + HCl.$

Auch umgekehrt kann man aus dem Äthan durch Behandlung mit Chlor Äthylchlorid und hieraus Alkohol erhalten.

Es ist also an Stelle des einwertigen Chloratoms ein Sauerstoff- und ein Wasserstoffatom getreten. Es erhellt schon hieraus, daß diese zusammen einen einwertigen Rest —(O—H) bilden, den man "Hydroxyl" oder "Wasserrest" nennt. Dies folgt auch daraus, daß ein Wasserstoffatom im Alkohol sich anders verhält wie die fünf übrigen, folglich anders gebunden sein wird wie diese. So ist es z. B. gegen Metalle, Säureradikale usw. austauschbar und wird bei Entfernung des Sauerstoffs mit aus der Verbindung gelöst, während die fünf anderen Wasserstoffatome hiervon nicht berührt werden. Zumal wird auch der Zusammenhang (die Bindung) der beiden Kohlenstoffatome mit(an)einander durch die Wegnahme des Sauerstoffs nicht verändert.

Alle diese Tatsachen führen für den Alkohol zur Konstitutionsformel:

$$CH_3-CH_2(OH), = C = H_3$$
 $C = H$
 $O-H$

Der nach S. 14 mit dem Alkohol isomere Methyläther, C_2H_6O , weist keine Verschiedenheiten seiner sechs Wasserstoffatome auf. Hingegen wird durch Wegnahme seines Sauerstoffs, etwa bei der Einwirkung von Jodwasserstoff, der Zusammenhang seiner beiden Kohlenstoffatome aufgehoben, unter Bildung von Produkten, welche nur je ein Kohlenstoffatom im Molekül enthalten, nämlich (je nach den Bedingungen) von

je einem Molekül Jodmethyl und Methylalkohol bzw. von zwei Molekülen Jodmethyl:

$$C_2H_6O + HJ = CH_4O + CH_3J$$
, bzw.
 $C_2H_6O + 2HJ = 2CH_3J + H_2O$.

Hieraus muß man schließen, daß im Methyläther die beiden Kohlenstoffatome nicht direkt, sondern nur durch Vermittelung des Sauerstoffs miteinander verbunden sind, so daß durch Wegnahme dieses Bindegliedes die Ursache des Zusammenhaltens der Kohlenstoffatome fortfällt und dieselben sich daher trennen. Diese Verhältnisse finden ihren Ausdruck in der folgenden Konstitutions- (oder Struktur-)formel:

$$H_3 C - O - CH_3$$
, $= \begin{array}{c} C = H_3 \\ O \\ C = H_3 \end{array}$

In ganz entsprechender Weise läßt sich aus dem chemischen Verhalten der Essigsäure für diese die Konstitutionsformel:

ableiten. Die Gründe für diese Formel seien der späteren Darlegung vorbehalten; sie entspricht in vorzüglicher Weise dem chemischen Verhalten der Essigsäure und erklärt die folgenden Tatsachen: a) daß ein Wasserstoffatom der Essigsäure andere Eigenschaften besitzt als die drei anderen (leicht gegen Metalle ersetzbar ist); b) daß die zwei Sauerstoffatome sich verschieden verhalten, verschieden leicht gegen andere Elemente oder Atomgruppen austauschbar sind; c) daß den zwei Kohlenstoffatomen verschiedene Funktionen zukommen, derart, daß das eine (schon mit den zwei Sauerstoffatomen verbundene) leicht Kohlensäure, das andere (mit drei Wasserstoffatomen verbundene) leicht Methan, CH₄, oder Methylverbindungen bildet.

In Anbetracht der unzähligen beobachteten Isomeriefälle ist eine empirische Formel zur Bezeichnung einer organischen Verbindung meist nicht ausreichend; oft gibt erst die Konstitutionsformel ein klares Bild ihres Verhaltens und ihrer Beziehungen zu anderen Substanzen. Auf Grund eingehendsten Studiums ist es in den letzten Jahrzehnten für die meisten organischen Verbindungen möglich geworden, die Bindungsweise der Atome in ihrem Molekül zu ermitteln, und dadurch sind vielfach neue Wege zu ihrer Darstellung erschlossen worden. Die ermittelten Konstitutionsformeln sind teils sehr einfacher, teils aber auch sehr komplizierter Natur, wie z. B. jene der Citronensäure (s. d.) oder des Traubenzuckers (s. d.) zeigen.

Es sind auch Körper bekannt, die, ohne selbst in zwei Formen zu existieren, zwei Reihen von Derivaten bilden, so daß denselben nach ihren Reaktionsprodukten zwei verschiedene Konstitutionsformeln beigelegt werden müssen. Derartige Formeln hat man als tautomer bezeichnet und angenommen, daß die Ausgangssubstanzen, in freiem Zustande, nur nach einer Formel konstituiert existieren können. Neuerdings ist es aber mehrfach gelungen, auch die ursprünglichen Substanzen in zwei, den verschiedenen Konstitutionsformeln der Derivate entsprechenden Modifikationen zu isolieren; die Tautomerie geht dann in eine besondere Art von Strukturisomerie, die "Desmotropie", über, welche durch leichte wechselseitige Umwandlung der ketonsäuren" der Fettreihe und bei den Cyanverbindungen, Abschnitt F, sowie Ann. 313, 129.

Stereochemische Isomerie oder Stereomerie.

Bei der Aufsuchung der Konstitution organischer Verbindungen sind allmählich eine Reihe von Fällen bekannt geworden, bei welchen zwei oder mehr Verbindungen eine gleiche Konstitutionsformel zugeschrieben werden muß, da sie ein völlig oder doch in vieler Hinsicht gleiches chemisches Verhalten zeigen. Derartige Substanzen sind häufig auch in den physikalischen Eigenschaften übereinstimmend oder höchst ähnlich, und eine Modifikation läßt sich oft durch sehr einfache Mittel, z. B. durch den Einfluß hoher Temperaturen, in eine andere überführen, "umlagern".

Erst die oben entwickelten Annahmen über die räumliche Gestaltung der Kohlenstoffverbindungen haben zu einer Vorstellung über die Ursache einer derartigen feineren Isomerie geführt. Dieselbe ist auf die relative räumliche (sterische) Anordnung der einzelnen Atome innerhalb des Moleküles, auf die Konfigu-

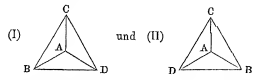
ration des Moleküles zurückzuführen; man bezeichnet sie deshalb als "stereochemische Isomerie" (geometrische oder Stereoisomerie).

Die bezüglichen Anschauungen sind von van't Hoff und Le Bel ausgesprochen und insbesondere von J. Wislicenus weiter entwickelt worden.

Vgl. van't Hoff, Lagerung der Atome im Raume, Braunschweig, 1894; J. Wislicenus, Räumliche Anordnung der Atome, Leipzig. Hirzel, 1889; B. 20, Ref. 448; Ann. 248, 281 ff.; ferner Baeyer, B. 18, 2277; Ann. 245, 103; Victor Meyer, B. 21, 265, 784 usf.

Kurz angedeutet sind es etwa die folgenden:

1. Ist ein Kohlenstoffatom mit vier unter sich verschiedenen Atomen (oder Atomgruppen) verbunden, d. h. ist es "asymmetrisch", so ist nur eine Konstitutionsformel möglich: eine Isomerie auf Grund verschiedener Konstitution ist nicht denkbar. Dennoch kann es (siehe S. 24, unter 3.) zwei verschiedene Tetrasubstitutionsprodukte dieser Art geben. Stellt man sich dieselben mit Le Bel und van't Hoff (1874) unter dem Bilde von Tetraödern vor, in deren Mittelpunkten sich das Kohlenstoffatom befindet, und projiziert diese Tetraöder auf die Ebene des Papieres, so erhält man folgende zwei Konfigurationen (das Kohlenstoffatom im Mittelpunkt ist in der Zeichnung nicht angedeutet; die gebundenen Atome sind mit A, B, C, D bezeichnet, die Tetraöderecke, in welcher sich der Schwerpunkt des gleichen Atoms A befindet, ist auf den Beobachter zu gerichtet):



Die beiden Tetraëder sind nicht kongruent, sie können nicht zur Deckung gebracht werden, vielmehr ist das eine das Spiegelbild des anderen; sie verhalten sich wie die rechte zur linken Hand. Die Reihenfolge von B über C nach D geht im ersteren Falle in gleicher Richtung wie der Zeiger einer Uhr, im zweiten Falle entgegengesetzt.

Wenn daher von der räumlichen Anordnung dieser Atome (usw.) B, C, D irgend eine physikalische Eigenschaft abhängt, so

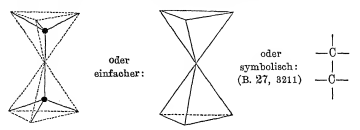
ist der numerische Wert dieser Eigenschaft in beiden Fällen gleich, das Vorzeichen aber entgegengesetzt; dies trifft z. B. für das optische Drehungsvermögen zu.

Hierdurch erklärt sich in sehr einfacher Weise die Existenz von isomeren Verbindungen, welche sich nur durch ihre optischen und kristallographischen Eigenschaften voneinander unterscheiden (Spiegelbildisomerie oder Enantiomorphie).

Die Le Bel-van't Hoff'sche Theorie ist dementsprechend von großer Bedeutung geworden. Weiteres siehe bei Milchsäure.

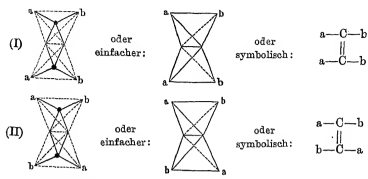
2. Sind zwei Kohlenstoffatome mit je einer Affinität aneinander gebunden und dabei asymmetrisch, so können sich die sub 1. besprochenen Verhältnisse in mannigfacherer Form wiederholen (siehe bei "Weinsäure").

Zwei mit je einer Affinität verbundene Kohlenstoffatome werden räumlich folgendermaßen wiedergegeben:



Im allgemeinen werden wohl die zwei Atome um ihre gemeinsame Achse unabhängig voneinander rotieren können. Ob intramole-kulare, anziehende oder abstoßende Kräfte zwischen einzelnen Atomen oder Atomgruppen diese freie Drehbarkeit völlig aufheben können, erscheint fraglich (s. die sogenannte vierte (Crassulaceen-)Äpfelsäure; Aberson, B. 31, 1448).

3. Sind zwei Kohlenstoffatome durch je zwei Affinitäten miteinander verbunden, so besitzt das System keine freie Beweglichkeit mehr. Bindet jedes der Kohlenstoffatome dann zwei verschiedene Atome oder Atomgruppen, a und b, so können bei chemisch gleicher Bindung, bei gleicher Konstitution, wiederum zwei Isomere durch die ungleiche Verteilung von a und b zustande kommen, entsprechend folgenden Gebilden (in der ersten und dritten Figur sind die Tetraëderkanten nur punktiert angedeutet, die Affinitätsrichtungen dagegen ausgezogen):



. In (I) befindet sich a zu a in "plansymmetrischer", in (II) hingegen in "centrisymmetrischer" Stellung; (I) wird auch, da sich die beiden a auf einer Seite der von den Affinitätsrichtungen der doppelten Bindung gebildeten Ebene befinden, als "cis"-Form, (II) dagegen als "trans"-Form bezeichnet (Cis-trans-Isomerie).

Man kann sehr wohl begreifen, daß sich die Gruppen (Atome) a und b im einen Falle stärker beeinflussen werden als im anderen. Die hierher gehörigen Stereomeren zeigen in chemischer wie physikalischer Hinsicht größere Unterschiede als die Verbindungen, deren Stereomerie unter 1. und 2. besprochen wurde (s. v. S.). Oft ist das eine Isomere im Gegensatz zum anderen durch eine bestimmte intramolekulare Reaktion, z. B. Anhydridbildung, ausgezeichnet, welche durch die räumliche Annäherung der reagierenden Atome (-Gruppen) infolge der Konfiguration veranlaßt wird.

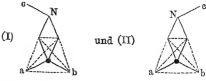
Mittels der dargelegten Anschauungsweise findet z. B. die interessante Isomerie der Fumar- und Maleïnsäure (s. d.) eine einleuchtende Erklärung, und ihre Bedeutung wird durch den Umstand erhöht, daß sie zur Auffindung anderer Isomeriefälle bei ungesättigten Verbindungen (Chlorpropylen, Chlorcrotonsäure usw.) geführt hat.

Cistransisomerie ist ferner bei vielen iso- und heterocyklischen Verbindungen aufgefunden; vgl. "hydrierte Phtalsäuren"; Met- und Paraldehyd; Lactone s. B. 30, 1958.

4. Auch ein Stickstoffatom kann Veranlassung zu einer Isomerie geben, falls seine drei Affinitäten nicht in der Ebene wirken, sondern in ähnlicher Richtung wie von einer Ecke eines Tetraëders zu den drei anderen Ecken hin. Von der Verbindung

$$a$$
 $> C = N - c$

sind alsdann folgende zwei Arten räumlicher Anordnung denkbar (beim Kohlenstoffatom sind die Tetraëderkanten zur Erleichterung der räumlichen Vorstellung punktiert angedeutet):



oder schematisch:



und entsprechend dem ad 3. Erwähnten kann man auch hier annehmen, daß die Gruppen (Atome) a und c sich in einem Fall stärker beeinflussen als im anderen und dadurch chemische Verschiedenheiten der durch die zwei Formeln repräsentierten Substanzen veranlassen.

Diese Auffassung dient besonders zur Erklärung der beobachteten Isomerien bei Oximen (näheres vgl. unter "Stereoisomere Oxime") und Phenylhydrazonen (B. 35, 3084). Vgl. *Hantzsch* und *Werner*, B. 23, 1; 24, 3511; 25, 2164; *V. Meyer*, B. 23, 567.

5. Auch eine der unter 1. aufgeführten Kohlenstoffisomerie ähnelnde Stickstoffisomerie ist bei Körpern mit fünfwertig em Stickstoff (vgl. Stickstoffbasen, Verhalten, sub 7.), ferner bei organischen Schwefel-, Selen-, Silicium- und Zinnverbindungen angetroffen worden. Z. physikal. Ch. 46, 293.

Nicht zu verwechseln mit obigen Isomerien ist der (physikalische) Di- bzw. Polymorphismus, welcher sich wie bei manchen anorganischen auch bei vielen organischen Verbindungen vorfindet (vgl. S. 31).

Natur des Kohlenstoffs.

Die auf dem dargelegten Wege gewonnenen theoretischen Anschauungen bzw. Erfahrungen über die Natur des Kohlenstoffs sind etwa die folgenden:

- 1. Das Kohlenstoffatom ist meist vierwertig; Ausnahmen: Kohlenoxyd.
- 2. Die vier Valenzen sind untereinander gleichwertig; es gibt nur ein Monosubstitutionsprodukt des Methans.
- 3. Die mit den vier Valenzen verbundenen Atome oder Atomgruppen können meist erst bei höherer Temperatur (150 bis 200°) ihre Plätze miteinander vertauschen. Beweis: es gibt je zwei verschiedene Tetrasubstitutionsprodukte C, a, b, c, d des Methans (s. S. 21).

. ...

4. Zwei Kohlenstoffatome können sich untereinander entweder mit einer oder zwei oder drei Valenzen verbinden:

$$C - C$$
 $C = C$ $C = C$ (s. S. 30).

5. In entsprechender Weise können sich drei und mehr Kohlenstoffatome aneinander binden unter Bildung sogenannter "Kohlenstoffketten" (s. S. 28), z. B.:

$$C-C-C-C$$
; $C-C-C=C-C-C$; $C=C-C-C$.

Die Zahl der so verbundenen Atome kann eine sehr große sein; sie beläuft sich z. B. im Hexacontan (s. d.) auf 60.

6. Diese Verbindungen bilden entweder offene oder ringförmig geschlossene Ketten.

Offene Ketten sind solche, welche ein Anfangs- und ein Endglied haben, wie die sub 5. bezeichneten. Geschlossene Ketten oder Atomringe sind hingegen solche Ketten, bei welchen das Anfangs- und das Endglied wieder miteinander verbunden sind (wobei weitere Abzweigungen nicht ausgeschlossen sind); z. B.:

7. Auch andere mehrwertige Elemente können sich an der Bildung solcher Ketten, offener wie geschlossener, beteiligen; letztere nennt man heterocyklische im Gegensatz zu den unter 6. genannten isocyklischen; Beispiele:

$$C-C$$
 N ; $C-C$ S ; $C-C$ N .

Ringe und Ketten können zu den mannigfaltigsten Kombinationen zusammentreten. Die zur Bezeichnung solcher Ketten oder Ringe benutzten speziellen Figuren (Sechseck usw.) sind nur schematisch, nicht geometrisch aufzufassen; die räumliche Anordnung bleibt zunächst unbestimmt.

8. Ist ein Kohlenstoffatom mit vier gleichartigen Atomen oder Atomgruppen verbunden, so wirken seine vier Affinitäten voraussichtlich im Raume gleichmäßig, d. i. in gleicher Richtung, wie die in einem regulären Tetraëder von dessen Mittelpunkt nach den vier Ecken gezogenen Verbindungslinien. Man kann sich das System dann räumlich unter dem Bilde eines regulären Tetraëders vorstellen, dessen Mittelpunkt das Kohlenstoffatom

einnimmt und in dessen Ecken sich die Schwerpunkte der vier Atome usw. befinden.

9. Die Vorstellung über die räumliche Verteilung der Valenzen gestattet häufig an der Hand von Tetraëdermodellen eine Veranschaulichung der Ursachen für das verschieden leichte Eintreten oder gar für das Ausbleiben gewisser typischer Reaktionen. Man spricht in solchen Fällen von "sterischer Behinderung der Reaktion". Diese Vorstellungen dienen auch zur Erklärung von Spannungserscheinungen bei mehrfacher Kohlenstoffbindung (Baeyer, B. 18, 2277).

Rationelle Formeln.

In der Schreibweise der Konstitutionsformeln sind die verschiedenartigsten Variationen und Abkürzungen zulässig, je nach den Beziehungen, die man in den Vordergrund stellen will. Es kommt auf die räumliche Anordnung auf dem Papier, etwa behufs symmetrischer Gestaltung der Formel, meist nicht an.

Eine abgekürzte Konstitutionsformel, die immerhin noch mehr chemische Beziehungen andeutet als eine empirische Formel, heißt eine rationelle, z. B.: C_2H_5 .OH, Alkohol; (CH₈)₂O, Methyläther.

Für die Essigsäure kann man statt der auf S. 19 gegebenen Konstitutionsformel die folgenden rationellen Formeln benutzen:

$$CH_3-C\bigcirc_{OH}^O$$
, $CH_3-CO.OH$, CH_3-CO_2H , $CH_3.CO_2H$, $(CH_3.CO)OH$, $C_2H_3O.OH$, $H(C_2H_3O_2)$ usf.

Homologie.

Durch Ersetzung von Wasserstoff im Methan gegen 1, 2, 3 oder 4 Atome Chlor entstehen die Substitutionsprodukte desselben, CH₃ Cl, CH₂ Cl₂, CHCl₃, CCl₄. In diesen kann das Halogen wieder gegen Sauerstoff (Cl gegen OH, 2Cl gegen O, 3Cl gegen O und OH) ausgetauscht werden. Man gelangt so zu den folgenden Verbindungen:

$$\begin{array}{ccc} {\rm CH_3.OH} & {\rm CH_2O} & {\rm CHO.OH~oder~CH_2O_2} \\ {\rm Methylalkohol} & {\rm Formaldehyd} & {\rm Ameisens \ddot{a}ure.} \end{array}$$

Ganz analoge Verbindungen leiten sich von dem dem Methan sehr ähnlichen Äthan, C_2H_6 (S. 17), ab, die jenen in den chemischen Eigenschaften jedesmal ganz analog sind, dabei von ihnen in der Zusammensetzung um je CH_2 differieren.

Dasselbe wiederholt sich bei Verbindungen mit drei und mehr Kohlenstoffatomen. So korrespondieren dem Methan und Äthan ein Propan, C_3H_8 , Butan, C_4H_{10} usf.; dem Methylalkohol und Äthylalkohol Propylalkohol, C_3H_7 . OH usf.

Substanzen, welche eine solche Zusammensetzungsdifferenz von CH₂ oder einem Multiplum von CH₂ zeigen und einander im chemischen Verhalten sehr ähnlich sind, nennt man homolog und ordnet sie in "homologe Reihen" ein, z. B.:

$\mathrm{CH_4}$	CH ₃ Cl	CH ₃ .OH	CH ₂ O	CH_2O_2	
Methan	Chlormethyl	Methylalkohol	Formaldehyd	Ameisensäure	
$C_2 H_6$	$\mathrm{C_{2}H_{5}Cl}$	$C_2H_5.OH$	$\mathbf{C_2}\mathbf{H_4}\mathbf{O}$	$C_2 H_4 O_2$	
Äthan	Chloräthyl	Äthylalkohol	Acetaldehyd	Essigsäure	
C_3H_8	C ₃ H ₇ Cl	$C_8H_7.OH$	$C_3 H_6 O$	$\mathrm{C_3H_6O_2}$	
Propan	Chlorpropyl	Propylalkohol	Propionaldehyd	Propionsäure	
C_4H_{10}	C ₄ H ₉ Cl	$C_4H_9.OH$	· C₄H ₈ O	$C_4 H_8 O_2$	
Butan	Chlorbutyl	Butylalkohol	Butyraldehyd	Buttersäure.	

Allgemein kann man also für diese Reihen folgende Formeln geben:

$$C_nH_{2n+2}$$
 $C_nH_{2n+1}Cl$ $C_nH_{2n+1}.OH$ $C_nH_{2n}O$ $C_nH_{2n}O_2$.

Auf demselben Prinzip der Ableitung aller organischen Verbindungen von den Kohlenwassersteffen mit eleichen Kohlenvtoffzahl durch Substitution beruht eine neue, i. r. (1892). Die offiziellen Namen aller Verbindungen werden durch Anhängung bestimmter Suffixe an die unveränderten Namen der Kohlenwasserstoffe gebildet. Anhängung der Silbe "ol" bedeutet eine Hydroxylder Silbe "al" eine Aldehydgruppe usw. Z.B. sind die obigen Derivate des Butans (vierte Zeile der Tabelle) zu benennen: Butan, Chlorbutan, Butanol, Butanal, Butansäure. Durch Einschiebung der Silben di, tri usw. läßt sich die Anwesenheit von 2, 3 usw. Substituenten, durch Einfügung von Ziffern die Stellung der Substituenten (ein Endkohlenstoffatom wird mit 1 bezeichnet) ausdrücken. Weiteres s. B. 26, 1595, sowie im speziellen Teile, woselbst bei den einzelnen Verbindungen die offiziellen Namen ("o. N.") häufig in Klammern beigefügt sind.

Die Homologie ist ein höchst wichtiges Hilfsmittel beim Studium der organischen Chemie, da die zu einer homologen Reihe gehörenden Verbindungen fast stets völlig analoge Eigenschaften zeigen, und so das Studium eines einzigen Gliedes oft für die ganze Reihe ausreichend ist.

In physikalischer Beziehung beobachtet man mit steigender Kohlenstoffatomzahl eine Abnahme der Flüchtigkeit und Zunahme der Tendenz, flüssig bzw. fest zu werden. So z. B. ist $C_3 H_8$ noch gasförmig, $C_5 H_{12}$ bei gewöhnlicher Temperatur flüssig, $C_{10} H_{22}$ noch flüssig, aber schon von ziemlich hohem Siedepunkte (173°); $C_{20} H_{42}$ fest; letzteres siedet erst über 300°. Desgleichen ist die Ameisensäure flüssig, die entsprechende Säure mit 16 Kohlenstoffatomen fest; erstere siedet bei 99°, letztere über 300°.

Die Homologie hat ihre tiefere Ursache. Sämtliche Homologen des Methans, $\mathrm{CH_4}$, enthalten das Maximum von Wasserstoffatomen, welche von der betreffenden Anzahl von Kohlenstoffatomen überhaupt aufgenommen werden können. Es sind dies 2n+2 Wasserstoffatome auf n Kohlenstoffatome.

Wie man nun das Äthan aus dem Methan durch Ersatz von Wasserstoff gegen die einwertige Gruppe CH_3 ableiten kann, so daß die Zusammensetzungsdifferenz CH_2 als Folge der Vierwertigkeit des Kohlenstoffs erscheint, so leiten sich alle höheren Kohlenwasserstoffe dieser Reihe aus den kohlenstoffärmeren durch fortgesetzten Austausch von H gegen CH_3 ab, so daß die Formel aller höheren Homologen wird: $\mathrm{CH}_4 + (n-1) \times \mathrm{CH}_2$, d. i. $\mathrm{C_nH}_{2n+2}$. Die Vierwertigkeit des Kohlenstoffs ist also überhaupt offenbar die Ursache der Homologie.

Der Zusammenhang der Kohlenstoffatome muß dabei durch sie selbst bedingt sein, da der Wasserstoff als ein einwertiges Element denselben nicht bewirken kann. Die Kohlenstoffatome sind daher in allen höheren Kohlenwasserstoffen gleichsam kettenförmig miteinander verbunden (S. 20), wie folgende graphische Darstellungen zeigen:

In der Art der Verbindung der Kohlenstoffatome können verschiedene Fälle eintreten (Strukturisomerien). Siehe Kohlenwasserstoffe der Methanreihe.

Gesetz der paaren Atomzahlen.

Die Auzahl der Wasserstoffatome in obigen Kohlenwasserstoffen ist stets durch zwei teilbar. Werden dieselben also auch teilweise gegen andere Elemente ersetzt, so muß doch die Summe der Atome unpaarwertiger Elemente (Cl, N, P) und der restierenden Wasserstoffatome zusammen zufolge der Äquivalenzverhältnisse eine gerade Zahlbleiben.

Radikale.

Der Begriff der Radikale hat sich im Laufe der Entwickelung der chemischen Theorien mehrfach geändert. Man bezeichnete als solche nach *Liebig* in freier Form existenzfähige Atomgruppen, welche die Rolle von Elementen spielen, sich wie diese mit Elementen und untereinander vereinigen können und von einer Verbindung durch Austausch in andere übertragen lassen.

Später ließ man die Forderung, daß solche Radikale in freier Form existenzfähig sein müßten, fallen und bezeichnete sogar als Radikale häufig kurzweg die "bei gewissen Zersetzungen

gerade unangriffen bleibenden Reste".

Man pflegt jedoch jetzt nur diejenigen Atomgruppen als Radikale zu bezeichnen, welche in einer größeren Anzahl sich voneinander ableitender Verbindungen wiederkehren und in denselben gewissermaßen die Rolle eines einfachen Elementes spielen, z. B. CH₃, Methyl, C₂H₃O, Acetyl, wobei die Frage nach ihrer Existenzfähigkeit in isoliertem Zustande nicht weiter in Betracht kommt. Das Radikal Methyl ist z. B. nicht in freier Form bekannt; da, wo man seine Bildung erwarten sollte, entsteht nach S. 17 das Äthan, CH₃—CH₃ (Dimethyl).

Solche Radikale können ein-, zwei-, drei- usw. -wertig sein, je nach der Anzahl einwertiger Atome, welche sie zu ersetzen imstande sind oder mit denen zusammen sie eine gesättigte Verbindung bilden; z.B. $(C_2H_4)''$, "Äthylen" oder "Äthen", zweiwertig; $(C_3H_5)'''$, "Glyceryl", dreiwertig; desgleichen (CH)", "Methenyl" oder "Methin", dreiwertig usf.

Die einwertigen Reste C_nH_{2n+1} , Methyl, Äthyl usw., welche die Radikale der einwertigen Alkohole C_nH_{2n+1} . OH sind, werden vielfach als *Alkyle*, die zweiwertigen Reste C_nH_{2n} als *Alkylene* bezeichnet.

Einteilung der Kohlenwasserstoffe usw.

Die S. 27 abgeleiteten Kohlenwasserstoffe usw. nennt man Paraffine bzw. Paraffinderivate oder gesättigte Verbindungen,

510

da sie sich nicht weiter mit Wasserstoff vereinigen können. Außer ihnen gibt es aber auch wasserstoffärmere oder ungesättigte Kohlen wasserstoffe usw., z. B. C_2H_4 , Äthylen, C_2H_2 , Acetylen, welchen wieder homologe Reihen entsprechen. Äthylen und seine Homologen nennt man auch Olefine.

Man erklärt, wie später darzulegen, die Konstitution derselben bei offener Kohlenstoffkette durch Annahme einer mehrfachen Bindung zwischen benachbarten Kohlenstoffatomen, z. B.:

$$C_2H_4 = egin{pmatrix} \mathrm{CH}_2 \\ \mathrm{CH}_2 \end{bmatrix}; & C_2H_2 = egin{pmatrix} \mathrm{CH} \\ \mathrm{CH} \end{bmatrix}$$

Aus diesen verschiedenen Kohlenwasserstoffen als Muttersubstanzen leiten sich durch Austausch von Wasserstoff gegen Halogen, Sauerstoff, Stickstoff usw. die verschiedensten Verbindungen: Substitutionsprodukte, Alkohole, Aldehyde, Ketone, Säuren usw. (s. S. 27) ab.

Zu einer anderen Klasse von Kohlenwasserstoffen gehört das (besonders wichtige) Benzol, C_6H_6 , welches acht Wasserstoffatome weniger enthält als Hexan, C_6H_{14} . Über seine Konstitution hat man sich die Vorstellung gebildet, daß in ihm eine in sich zurücklaufende, d. h. geschlossene, ringförmige Kette von sechs Kohlenstoffatomen vorhanden sei (s. Benzolderivate). Von diesem Benzol leiten sich wieder eine sehr große Reihe der verschiedensten homologen und analogen Kohlenwasserstoffe und auch Substitutionsprodukte, Alkohole, Aldehyde, Säuren und sonstige Derivate ab. Das Benzol ist somit in ähnlicher Weise Muttersubstanz für eine große Anzahl organischer Substanzen wie das Methan.

Ein Gleiches wie für das Benzol gilt für eine ganze Anzahl von Verbindungen, deren chemische Natur dadurch charakterisiert ist, daß sie eine geschlossene (ringförmige) Atomkette enthalten. Es sind dies die Polymethylene (Tri-, Tetra-, Penta-, Hexa- und Heptamethylen: C_3H_6 , C_4H_8 , C_5H_{10} , C_6H_{12} , C_7H_{14}), deren Ringbestandteile untereinander gleich sind (wie das Benzol "isocyklische" Verbindungen) und die "heterocyklischen" Verbindungen wie Pyridin, C_5H_5N , Furan, C_4H_4O , Pyrrol, C_4H_5N , Thiophen, C_4H_4S usw.

Die organischen Verbindungen werden folgendermaßen eingeteilt:

,这一个时间,我们就是一个时间,我们就是一个时间,我们就是一个时间,我们就是一个时间,我们就是一个时间,我们就是一个时间,我们就是一个时间,我们就会会会会会会

- 1. Methanderivate oder Fettkörper, aliphatische Verbindungen (von $\dot{\alpha}\lambda o\iota \varphi \dot{\eta} =$ Fett, so genannt, weil die Fette und manche aus ihnen erhältliche Verbindungen hierhin gehören). Diese Klasse umfaßt alle Kohlenstoffverbindungen mit offenen Ketten.
 - 2. Isocyklische Verbindungen, und zwar:
- a) Cykloparaffine und Cykloolefine; in ihrem Verhalten ähneln sie den aliphatischen Verbindungen; sie enthalten in ihrem Molekül einen Ring von Kohlenstoffatomen; hierher gehören die Polymethylene.
 - b) Benzolderivate oder aromatische Verbindungen.
- 3. Heterocyklische Verbindungen: Substanzen, die in ihrem Molekül einen Heterocyklus enthalten (s. S. 25); manche ähneln den aliphatischen Verbindungen, andere den aromatischen.

Physikalische Eigenschaften der organischen Verbindungen.

Die physikalischen Eigenschaften der organischen Verbindungen besitzen für ihre Charakterisierung oft große Wichtigkeit. Sie weisen häufig mehr oder weniger gesetzmäßige Beziehungen zur Zusammensetzung und Konstitution der Körper auf.

Einige bezügliche Bemerkungen mögen hier eine Stelle finden.

Polymorphismus.

Viele organische Substanzen kommen in di- oder polymorphen Modifikationen vor (Benzophenon), die sich in ihren kristallographischen Eigenschaften, Dampfdruck, Löslichkeit und Schmelzpunkt charakteristisch unterscheiden. Van't Hoff, Vorlesungen II, 124.

Farbe.

Die meisten organischen Verbindungen sind farblos; die jodhaltigen Verbindungen (z. B. $\mathrm{CJ_4}$) sind zuweilen (rot, gelb) gefärbt, Nitroverbindungen häufig gelb oder rot. Manche Stoffe werden durch den Eintritt der salzbildenden Gruppen NH2 oder OH zu Farbstoffen oder deren Leukoverbindungen, z. B. Triphenylcarbinol, Azobenzol; man nennt jene "Chromogene" (vgl. Witt, B. 9, 522).

Löslichkeit.

Die Kohlenwasserstoffe und ihre Substitutionsprodukte sind in Wasser wenig oder gar nicht löslich. Von den Alkoholen lösen sich die Anfangsglieder der jedesmaligen homologen Reihen meist leicht in Wasser (Methyl-, Äthylalkohol, Glycerin), die höheren Homologen werden bald schwer loslich und unlöslich. Hoherwertige Alkohole (Mannit) losen sich leicht in Wasser; dagegen sind sie im Gegensatz zu den einwertigen meist in Ather unlöslich. Aldehyde, Ketone, Sauren verhalten sich den Alkoholon ahnlich. — Die Benzolderivate sind in der Regel in Wasser (und Alkohol) weniger loslich wie die entsprechenden Fettkörper.

In Alkohol losen sich die meisten organischen Verbindungen, in Äther die große Mehrzahl. Bei polymorphen Modifikationen ist die niedriger schmelzende oft auch die leichter lösliche (gilt

oft auch bei Isomeren).

Spezifisches Gewicht und Molekularvolum.

Die spezifischen Gewichte isomerer Verbindungen sind verschieden. Diejenigen der normalen Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n+2} , beim Schmelzpunkt bestimmt, nähern sich, mit steigendem Kohlenstoffgehalt wachsend, einer bestimmten Grenze (etwa 0,78), die schon bei $C_{16}H_{34}$ fast erreicht ist (s. Paraffino).

Die spezifischen Gewichte der normalen Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n} und C_nH_{2n-2} nahern sich (von C_{12} an) gleichfalls, aber abwärts steigend und langsamer, dieser Grenze ($C_{18}H_{36}$ und $C_{18}H_{34}$, spez. Gew. 0,791 und 0,802). Die spezifischen Gewichte der einbasischen fetten Sauren, anfangs größer als 1, sinken wiederum mit wachsendem Kohlenstoffgehalt und nähern sich auch jenem Grenzwerte, nur in weit langsamerem Maße als die Kohlenwasserstoffe.

Das Molekularvolum ist der Quotient aus spezifischem Ge-

wicht in Molekulargewicht, M/d.

Durch Vergleich der Molekularvolume von Flussigkeiten unter gleichartigen Verhältnissen, namlich bei ihren Siedetemperaturen, beobachtete II. Kopp schon vor langerer Zeit (Ann. 46, 212; 92, 1; 94, 269; 96, 171 usw.) an dem damals vorhandenen Material gewisse, annahernd gültige Gesetzmäßigkeiten, die sich in den Satz zusammenfassen ließen, daß das Molekularvolum einer Verbindung gleich der Summe der Atomvolume der einzelnen sie zusammensetzenden Elemente sei. So fand sich in homologen Reihen ein Zuwachs von etwa 22 für jedes CH2, und in ähnlicher Weise schien es möglich, aus dem Molekularvolum der Verbindungen das Atomvolum der einzelnen sie zusammensotzenden Elemento abzuleiten. Für Kohlenstoff ergab sich dasselbe zu 11, für Wasserstoff zu 5,5. Fur die mehrwertigen Elemente, speziell für Sauerstoff und Stickstoff, berechneten sich aus den

verschiedenen Verbindungen derselben verschiedene Werte, und zwar schienen dieselben von der Art der Bindung dieser Elemente abzuhangen, derart, daß z.B. der doppelt an Kohlenstoff gebundene Sauerstoff mit dem Volum 12,2, der einfach an Kohlenstoff gebundene mit dem Volum 7,8 in die Verbindungen eintrete.

Nach neueren Untersuchungen, welche sich über ein durch neue Entdeckungen beträchtlich vergroßertes Material erstrecken, haben die aufgestellten Gesetzmäßigkeiten nur annahernd Gültigkeit. So haben isomere Korper kein gleiches, sondern ein etwas verschiedenes Molekularvolum. Bei ungesättigten Verbindungen scheint jede doppelte Bindung zwischen zwei Kohlenstoffatomen das Molekularvolum zu erhöhen. Verbindungen mit ringförmiger Kohlenstoffbindung (S. 25) haben ein erheblich geringeres Molekularvolum, als die isomeren Verbindungen mit offener Kette und einer doppelten Kohlenstoffbindung (Horstmann, B. 20, 766). Aber selbst bei gleichartiger Bindung der Atome haben isomere Korper verschiedenes Molekularvolum, z. B. Äthylenchlorid und Äthylidenchlorid (Stadel), deren Molekularvolume sich um 4 Proz. ihres Wertes unterscheiden.

Es geht daraus hervor, daß die Molekularvolume organischer Vorbindungen anscheinend von zweierlei Einstissen bedingt sind: der eine ist "additiver" Natur: die Atomyolume addieren sich entsprechend den von Kopp gegebenen Gesetzmaßigkeiten; der andere ist "konstitutiver" Natur: es wird eine Verschiedenheit der Raumerfüllung durch die Art der chemischen Bindung der verschiedenen Elemente verursacht.

Vgl. Thorpe, Ch. Soc. J. 37 (1880), 141 ff.; Lossen und seine Schüler, Ann. 211; 214; 221; 233; 254; Schiff, Ann. 220; Städel, B. 15, 2559; Horstmann, B. 19, 1579; Kopp, Ann. 250, 1 usw.

Siedepunktsregelmäßigkeiten.

1. Bei homologen Verbindungen steigt der Siedepunkt mit wachsendem Molekulargewichte, und zwar bei analoger Konstitution für jedes CH₂ um eine anfangs konstante (19 bis 20° in der Reihe des Methylalkohols und der Ameisensaure, 30° in der Reihe der im Kerne methylierten Benzole), später mit steigendem Kohlenstoffgehalte abnehmende Große (s. Methanreihe).

2. Die einander entsprechenden normalen Kohlenwasserstoffe der Reihen $C_n \Pi_{2n+2}$, $C_n H_{2n}$ und $C_n H_{2n-2}$ haben nahe benachbarte Siedepunkte (z. B. $C_{18} H_{33}$ 181,5°, $C_{18} \Pi_{36}$ 179°, $C_{18} H_{34}$ 184°).

Über den Zusammenhang zwischen Siedetemperatur und chemischer

Konstitution vgl. z. B. B. 23, 1468; 30, 2784.

3. Bei isomeren Verbindungen hat in der Fettreihe die normale Verbindung den höchsten Siedepunkt; je mehr die Kohlenstoffkette verzweigt ist, desto niedriger ist der Siedepunkt (siehe Kohlenwasserstoffe C_5H_{12} und Säuren $C_5H_{10}O_2$).

4. Eintritt von Halogen erhöht meist den Siedepunkt beträchtlich, der des ersten Chloratoms z. B. um etwa 60%, jener der folgenden weniger stark (s. z. B. gechlorte Methane oder

Essigsäuren).

5. Vergleicht man hydroxylhaltige Verbindungen mit denjenigen Substanzen, von welchen sie sich ableiten, so beobachtet man, daß durch den Eintritt des Hydroxyls eine beträchtliche Erhohung des Siedepunktes bewirkt wird, und daß eine Fahigkeit der Muttersubstanz, unzersetzt zu destillieren, der hydroxylierten Verbindung häufig fehlt. So ist die Propionsaure fluchtig, aber die Milchsäure (Oxypropionsaure) nicht.

6. Der Siedepunkt der Äther (s. d.) liegt betrachtlich niedriger als derjenige der isomeren Alkohole (Äthyläther, S.-P. 35°, und Butylalkohol, S.-P. 117°) oder selbst als derjenige der korrespondierenden Alkohole (Äthylalkohol, S.-P. 78°). Ähnliches zeigt sich für die aus den Alkoholen durch Austausch von Hydroxyl gegen SH oder NH₂ erhaltenen Verbindungen (Mercaptan, C₂H₅.SH, S.-P. 86°; Äthylamin, C₂H₅.NH₂, S.-P. 18°); ferner für die Glykole und ihre inneren Äther (Glykol, S.-P. 197°, Äthylenoxyd, S.-P. 13°).

7. Aromatische Ortho-Biderivate sind leichter flüchtig wie die

iosmeren Para-Derivate usf.

8. Manche Substanzen sind bei gewöhnlichem Druck nicht unzersetzt fluchtig, wohl aber im Vakuum. Hierdurch werden die Siedepunkte um etwa 100° und mehr herabgedrückt. Über die Beziehungen zwischen Siedepunkt und Druckverminderung vgl. z. B. B. 23, 1254; 24, 736.

Über Korrektur des Siedepunktes s. B. 26, 233, Anm.

Fraktionierte Destillation.

Die Trennung von zwei Substanzen, welche ungleiche Siedepunkte besitzen, durch Destillation ist nur dann leicht ausführbar, wenn die Siedepunkte sehr verschieden sind. Liegen sie aber nur wenig, z. B. um 10 bis 30°, auseinander, so ist beim Siedepunkte der niedriger siedenden Flüssigkeit die Dampstension der höher siedenden bereits so betrachtlich, daß die selbe mit der ersteren teilweise überdestilliert. Daher beobachtet man in solchen Fällen ein kontinuierliches Steigen des Thermometers ohne Stationarwerden bei bestimmtem Siedepunkte und eine allmähliche (nicht sprungsweise) Veränderung der Zusammensetzung des Destillates.

Man muß in solchen Fällen "fraktioniert" destillieren, d. h. das Destillat nach Maßgabe der Zunahme des Siedepunktes in einzelne, gesondert aufzusangende Fraktionen (z. B. von 5 zu 5°) teilen und jede derselben nachher für sich wieder destillieren, indem man das gleiche Verfahren wiederholt und Zusammengehoriges auch wieder in gleicher Fraktion sammelt. Dieses Verfahren ist zu wiederholen, bis die mittleren Fraktionen durch die Operation sich zerlegt haben in den niedriger und den höher siedenden Bestandteil, d. h. bis die Trennung der letzteren erreicht ist.

Zur Erleichterung der Operation benutzt man Vorrichtungen, durch welche ein partielles Kondensieren des Dampfes bewirkt wird, wobei vorzugsweise der Dampf der höher siedenden Flüssigkeit sieh verdichtet (Fraktionieranfsätze von Wurtz, Linnemann, Glinsky, Henninger, Le Bel, Hempel, Warren). Im großen sind auf entsprechendem Prinzip beruhende Apparate, "Kolonnenapparato", "Dophlegmatoren", zur Trennung der Benzolkohlenwasserstoffe und zur Reinigung des Alkohols in Anwendung.

Selbst bei Flüssigkeiten, deren Siedepunkte relativ weit auseinander liegen, können Verhaltnisse eintreten, welche eine Trennung durch fraktionierte Destillation sehr erschweren oder unmöglich machen. Als Beispiel für letzteren Fall sei erwähnt, daß ein Gemenge von 2 Vol. Wasser und 3 Vol. Amylalkohol (Siedepunkt 1350) konstant bei 960, ein solches von Schwefelkohlenstoff und Wasser bei 430 siedet.

Wenn zwei Substanzen, welche sich nicht mischen oder bei der Mischung ihre Dampfspannungen nicht ündern, zusammen destillieren, so verhalten sich die übergehenden Mengen für jeden Bestandteil wie die Produkte aus den Dampftonsionen bei der Siedetemperatur der Mischung und den Dampfdichten (G: g = MP: mp, wobei m das Molekulargewicht, g das Gewicht im Destillate, p die Dampfspannung bei der Siedetemperatur der Mischung für die eine, M, G, P die entsprechenden Größen für die andere Verbindung ausdrücken: Gesetz von Wanklyn, bestätigt von Berthelot und Thorpe.) Da bei Gasen und Dämpfen das Molekulargewicht dem spezifischen Gewichte proportional ist, so kann man nach jener Gesetzmäßigkeit aus den beobachteten Mengenverhültnissen, in welchen zwei Substanzen überdestillieren, das Molekulargewicht eines Körpers berechnen, wenn das Molekulargewicht des anderen (z. B. Wasser) bekannt ist (Naumann).

Schmelzpunktsregelmäßigkeiten.

1. In homologen Reihen beobachtet man mehrfach, daß der Schmelzpunkt der aufeinander folgenden Glieder derartig abwechselnd steigt und fällt, daß die Glieder der Reihe mit unpaarer Kohlenstoffatomzahl einen niedrigeren Schmelzpunkt besitzen als die um ein Kohlenstoffatom ärmeren Glieder, während die Schmelzpunkte der Verbindungen sowohl mit unpaarer wie mit paarer Kohlenstoffatomzahl, für sich betrachtet, entweder austeigen (Reihe der Ameisensäure) oder auch zum Teil fallen (Reihe der Bernsteinsaure).

- 2. Unter den isomeren Biderivaten des Benzols haben die p-Verbindungen den hochsten Schmelzpunkt und sind oft fest, während die m- und o-Verbindungen noch flüssig sind. Die Verlängerung der Seitenketten bewirkt eine Erniedrigung des Schmelzpunktes.
- 3. Bei Säureestern haben häufig die Methylester einen höheren Schmelzpunkt wie die Äthylester; und diese wieder einen höheren wie die Propylester usw. (z. B. Oxalsaure-methylester fest; -athylester flüssig).
- 4. Der Schmelzpunkt eines Gemisches zweier Substanzen ändert sich mit der Zusammensetzung desselben derart, daß bei einer bestimmten Zusammensetzung ein Minimum des Schmelzpunktes erreicht wird, welches niedriger liegt als der Schmelzpunkt des niedrigst schmelzenden Bestandteiles.

Als Beispiele seien erwahnt ein Gemisch der Stearin- und Palmitinsäure, welches früher wegen des niedrigen Schmelzpunktes für eine besondere Säure ("Margarinsäure") gehalten wurde, oder von p- und m-Oxybenzoësaure, Sm.-P. 210 und 290°, deren Gemisch (zu gleichen Teilen) bei 143 bis 152° schmilzt

Schon sehr geringe Beimengungen sind häufig imstande, den Sehmelzpunkt einer Verbindung erheblich herabzudrücken. Die Konstanz des Schmelzpunktes einer Substanz bei wiederholtem Umkristallisieren bietet daher ein wertvolles Kriterium für ihre Reinheit. Ebense sind zwei Substanzen nur dann identisch, wenn ihr Gemenge gleichen Schmelzpunkt wie jede derselben besitzt.

Bei polymorphen Modifikationen ist meist die höchst schmelzende Form die stabile.

Über flussige Kristalle s. Lehmann, Molekularphysik.

Elektrisches Verhalten.

Die elektrische Leitschigkeit organischer Säuren in Lüsung bei progressiver Verdünnung bietet nach Ostwald ein Mittel, die Stürke (Assnitütsgröße) dieser (wie auch unorganischer) Säuren zu ermitteln. Naheres siehe, in Ostsgalds "Grundris der allgemeinen Chemie", Leipzig 1890. Zummitt für Man. Man. 2 1889/

Neutralisationswärme.

Der Wärmewert der Neutralisation organischer Säuren durch Natronlauge in wässeriger Lösung ist für die organischen Carbonsauren (solche, welche Carboxyl enthalten), sofern ihre Salze durch Wasser nicht zersetzt werden, ein annähernd gleicher (in der Regel etwas großer als 12 000 cal.). Phenole geben einen nur etwa halb so großen Warmewert, während letzterer für gewohnliche Alkohole unter denselben Bedingungen nur verschwindend klein ist. Diese Verhälnisso konnen benutzt werden zur Erkennung der Funktion des Hydroxyls in einer zu untersuchenden Verbindung. Der Eintritt negativer Radikale (wie NO_2) in ein Phenol, durch welche es zu einer wirklichen Saure wird, ist auch von einer Erhöhung der Neutralisationswarme begleitet (Berthelot).

Verbrennungswärme und Bildungswärme.

Beim Vorgleiche der Verbrennungswärmen, auf je ein Molekül Substanz bezogen, beobachtet man gleichfalls gewisse Regelmäßigkeiten. So z.B. steigt die Molekularverbrennungswärme in den meisten homologen Reihen fur jedes Kohlenstoffatom um 150000 bis 160000 cal.

Bei isomeren Verbindungen ist die Verbrennungswärme gleich, wenn ihre chemische Natur eine gleichartige ist, z. B. bei Essigsauremethylester und Ameisensäureathylester, hingegen verschieden, wenn die Konstitution verschieden ist; z. B. ist die des Allylalkohols größer als die des Acctons, die des Dipropargyls beträchtlich höher als die des Benzols; vgl. z. B. B. 24, 650.

Aus der Verbrennungswärme berechnet sich die Bildungswärme einer Substanz. Die Beziehung zwischen Bildungswärme und Konstitution ist noch nicht klargestellt.

Optisches Verhalten.

Über Triboluminiscenz (Leuchten beim Zerkleinern) s. B. 34, 1820. Über chemische Lichtwirkung s. z. B. o-Nitrobenzaldehyd.

I. Brechungsvermogen.

Als Molekularrefraktion bezeichnet man den Ausdruck $\left(\frac{n^2-1}{n^2+2}\right)\frac{P}{d}$ (n = Brechungsindex, P = Molekulargewicht, d = Dichto), welcher von der Temperatur nahezu unabhängig ist. Dieser Wert verändert sich bei gleichartigen Zusammensetzungsähferenzen um annähernd gleich große Beträge. Er ist fast gleich bei stellungsisomeren Körpern wie Propyl- und Isopropylalkohol, ungleich bei sättigungsisomeren wie Aceton und Allylalkohol. Die Molekularrefraktion einer Verbindung ist annähernd gleich der Summe der elementaren Atomrefraktionen. Die einwertigen Elemente besitzen konstante Atomrefraktionen; bei den mehrwertigen, wie Kohlenstoff oder Sauerstoff, hängt die Atomrefraktion von der Bindungsweise ab und wird durch sogenannte doppolte oder dreifache Bindung (s. d.) um fast konstante Beträge

erhöht. Hierdurch ist es möglich, aus der gemessenen Molekularrefraktion einer Verbindung auf ihre Konstitution zu schließen. Man erfährt z. B. auf diesem Wege, ob in einem ungesattigten Körper, CxH2, doppelte oder ringförmige Bindungen zwischen den Kohlenstoffatomen vorkommen und wie viele jeder Art. (Bruhl, Ann. 200, 130; 203, 1, 255, 363; 211, 121, 371, 235, 1; Z. physik. Chem. 1, 307; 7, 1, 140; B. 24, 1815.)

II. Verhalten gegen polarisiertes Licht (Zirkularpolarisation).

(Vgl. Pasteur, Bull. Soc. Chim. 1860; Landolt, "Das optische Drohungsvermogen organischer Substanzen", 2. Aufl., Braunschweig, Vieweg; P. Walden, Über das Drehungsvermögen optisch-aktiver Körper, B. 38, 345.)

Viele organische Verbindungen drehen die Polarisationsebeno des Lichtes, sie sind "optisch aktiv": einzelne nur in kristallisiertem Zustande, nicht in amorphem (gelöstem oder geschmolzonem), weshalb diese Fahigkeit nur durch ihre kristallinische Struktur bedingt ist (z. B. Benzil, C₁₄H₁₀O₂); einige wenige in kristallisierter und amorpher, die meisten aber nur in amorpher (flüssiger bzw. geloster) Form (Weinsäure, Rohrzucker usw.). Terpentinöl und Campher behalten diese Fähigkeit auch im Gaszustande; sie ist folglich bei ihnen wie bei den Flüssigkeiten auf die Anordnung der Atome, nicht auf die der Moleküle zurückzuführen.

Die Drehung der Polarisationsebene ist 1. proportional der durchlaufenen Schicht l und 2. (meistens, aber nicht immer) dem Prozentgehalt p der Lösung. Reduziert man den beobachteten Ablenkungswinkel α auf die Länge eines Decimeters durchlaufener Schicht und auf ein Gramm aktiver Substanz in 1 som Lösung $(=p/_{100} \cdot d)$, wobei d = spezifisches Gewicht der Lösung), so erhält man das "spezifische Drehungsvermögen" der Substanz:

$$[\alpha] = \frac{100 \cdot \alpha}{l \cdot p \cdot d}.$$

Als molekulares Drehungsvermögen [M] bezeichnet man die Größe:

$$[M] = \frac{M \cdot [\alpha]}{100}.$$

(M ist das Molekulargewicht der betreffenden Substanz.)

Dieses spezifische Drehungsvermögen ist für jede Substanz in einer Lösung von gegebenem Lösungsmittel, Gehalt und Wärmegrad meist konstant und charakteristisch nach rechts (+) oder links (—) gerichtet. Es nimmt mit steigender Temperatur in der Regel ab, mit wachsender Verdunnung zu. Ferner ist es unter anderem auch von der Art des Lösungsmittels abhängig.

So drehen Asparagin und Asparaginsäure in alkalischer Losung nach links, in saurer nach iechts. Rechtsweinsäure dreht mit zunehmender Konzentration der Losung stets weniger nach rechts, und bei 100 Proz., d. h. in geschmolzener Form, zeigt sie Linksdrehung.

Das spezifische Drehungsvermogen wird meist für gelbes Natriumlicht (*Fraunhofer*'sche D-Linie) angegeben und als $[\alpha]_D$ bezeichnet. Durch rechnungsmäßige Eliminierung des Einflusses des Lösungsmittels (*Landolt*) gelangt man zur "wahren spezifischen Rotation".

Die optischen Erscheinungen erleiden zuweilen eine Komplikation durch Auftreten der sog. "Mehrdrehung" oder "Wenigerdrehung" ("Birotation", besser "Multirotation"). Siehe Traubenzucker und Milebzucker.

Viole optisch aktive Substanzen kommen in verschiedenen Modifikationen vor, einer rechtsdrehenden, einer ebenso stark linksdrehenden und einer inaktiven, welche durch Vereinigung gleicher Mengen der "optischen Antipoden" entsteht und in diese spaltbar ist (sog. "racemische Form"). Gewisse aktive Substanzen, z. B. die Weinsaure (s. d.), existieren überdies in einer nicht spaltbaren inaktiven Form. Bei der synthetischen Darstellung von Substanzen mit asymmetrischen Kohlenstoffatomen aus inaktiven Material werden immer racemische Verbindungen oder inaktive Gomenge gewonnen, deren Spaltung dann in vielen Fällen verwirklicht worden ist.

Racemische Säuren können oft auf Grund der verschiedenen Löslichkeit, welche die Salze ihrer Komponenten mit aktiven Basen (Strychnin, Cinchonin) besitzen, durch fraktionierte Kristallisation dieser Salze gespalten werden; racemische Basen analog durch ihre Salze mit aktiven Sauren (Weinsäure). Auch andere Salze ermöglichen zuweilen die Zerlegung, so z. B. wird die Traubensäure durch Kristallisation des Na-NII₄-Salzes in Rechts- und Linksweinsäure zerlegt (Pasteur 1848, van't Hoff, Vorlesungen über theoretische und physikalische Chemie II, 96). Haufig

ATT AND THE PARTY OF THE PARTY

führt Aussaat gewisser Pilze (zumal Penicillium glaucum oder Schizomyceten) zum Ziel, webei durch ausschließliche oder vorwiegende Assimilation beziehungsweise Zerstörung der einen optischen Modifikation die Isolierung der anderen erreicht wird.

Die optisch aktiven Modifikationen lassen sich gewohnlich durch Erhitzen mit Wasser, Alkalien, Säuren usw. auf höhere Temperatur in die inaktiven Formen uberführen.

Nach Le Bel und van't Hoff ist die optische Aktivität durch die Anwesenheit eines oder mehrerer "asymmetrischer Kohlenstoffatome", S. 21, bedingt, d. h. also solcher, welche mit ihren vier Affinitaten vier verschiedene Elemente oder Gruppen gebunden halten, wie z. B. aktiver Amylalkohol (I.) und Weinsaure (II.) (ersterer enthalt ein, letztere zwei solche asymmetrische Kohlenstoffatome):

Es ist bereits auf S. 22 besprochen worden, wie das Vorhandensein von asymmetrischen Kohlenstoffatomen zur Erklärung solcher optisch verschiedenen Modifikationen führt. Sei die in den Tetraëderzeichnungen auf S. 21 mit A bezeichnete Ecke die mit Wasserstoff besetzte, während B, C und D der Reihe nach die Gruppen CH₃, C₂H₅ und CH₂. OH bedeuten, so sieht man leicht ein, daß, wenn die Aufeinanderfolge dieser Gruppen im Sinne der Uhrzeigerbewegung etwa die Ursache der Rechtsdrehung ist, die entgegengesetzte Reihenfolge eine gleich starke Linksdrehung bewirken muß.

Tatsachlich enthalten alle optisch aktiven Substanzen asymmetrische Kohlenstoffatome (oder ebensolche Stickstoff-, Schwefel-, Zinnatome usw.).

Umgekehrt sind durchaus nicht alle Verbindungen optisch aktiv, welche asymmetrische Kohlenstoffatome enthalten, erstens darum, weil zwei in demselben Molekul enthaltene gleichwertige asymmetrische Kohlenstoffatome sich in ihrer Wirkung gegenseitig kompensieren können (Mesoweinsture) und zweitens, weil in einer Verbindung, falls ihre Molekule aktiv sind, ebenso viele rechts- wie linksdrehende Molekule vorhanden sein können, deren Wirkung sich also aufheben muß. Weiteres siehe bei "Weinsaure" und "Kohlenhydrate".

SPEZIELLER TEIL.

1. Klasse: Methanderivate.

I. Kohlenwasserstoffe,

A. Gosättigto oder Grenzkohlenwasserstoffe $C_n \prod_{2|n-4,-2}$

Übersicht:								
		SmP.	SP.			SmP.	SP.	
O II 4 O 2 II 6 O 8 II 8	Methan Äthan Propan	-186° -172°		C ₁₆ II ₃₄ C ₁₇ II ₃₀ C ₁₈ II ₃₈	Heptadeom	+ 180 + 230 + 280	2880 8080 3170	
O4 II10{	Butano. 1. Normalb. 2. Isobutan		$\begin{array}{cccc} + & 1^{0} \\ - & 17^{0} \end{array}$	$\begin{array}{c} C_{10} \ II_{10} \\ C_{20} \ II_{12} \\ C_{21} \ II_{14} \end{array}$	Nonadecan Eicosan Heneicosan	+ 82° + 87° + 40°	8500 (20502) (2150	
$0_6\pi_{12}$	Pentane: 1. Normalp. 2. Isopentan 3. Tertiärp.	- 200	+ 38 ⁰ + 30 ⁰	$\begin{array}{c} C_{22} \ II_{46} \\ C_{23} \ II_{18} \\ C_{24} \ II_{50} \end{array}$	Docosan . Tricosan .	+ 440 + 480 510	2250 2340 2430	
C ₀ II ₁₄ C ₇ II ₁₆	Hexane	200	+ 90 6901) 980 1240		Heptacosan Hentria-	000	{2700	
$C_{10}H_{20} \\ C_{10}H_{22} \\ C_{11}\Pi_{24}$	Nonane Decane Undecan .	-51° -32° -26°	1500 1730 1950	C ₃₁ II ₀₁ C ₃₂ II ₀₆	contan .	680 700	${3020 \atop 3100}$	
$ \begin{array}{c} O_{12} \Pi_{26} \\ O_{13} \Pi_{28} \\ O_{14} \Pi_{30} \end{array} $	Dodecan . Tridecan . Tetradecan	- 120 - 60 + 50	214 ⁰ 234 ⁰ 253 ⁰	C ₈₅ II ₇₂	Pontatria- contan .	750	(8310	
U ₁₆ II ₃₂	Pentadecan	+ 100	2710	C0011122	Hexacontan	1010		

¹⁾ Alle beigefügten Zahlenangaben von Hexan an beziehen sich auf die normalen (s. u) Kohlenwasserstoffe. 2) (bedeutet Siedepunkt unter 15 mm Druck,

Die Anfangsglieder der Reihe bis etwa zu jenen mit vier Kohlenstoffatomen sind Gase, die sich mit zunehmender Kohlenstoffatomzahl stets leichter kondensieren lassen. Die folgenden Glieder sind bei gewöhnlicher Temperatur flüssig; ihr Siedepunkt steigt mit wachsender Kohlenstoffatomzahl. Die hoheren Homologen sind von etwa C₁₆ H₃₄ (Sm.-P. + 180) an bei gewöhnlicher Temperatur fest; sie sieden schließlich nur noch im luftverdunnten Raume unzersetzt und bei sehr hoher Temperatur, wahrend sich der Schmelzpunkt langsam bis auf schließlich etwa 100° erhoht. In Wasser sind die Methanhomologen fast oder ganz unlöslich; in Alkohol sind die gasförmigen ein wenig, die flüssigen leicht, die festen allmahlich immer schwerer löslich. Ihre spezifischen Gewichte beim Schmelzpunkte steigen bei wachsender Kohlenstoffatomzahl von 0,4 an aufwärts und nahorn sich einem Grenzwerte von etwa 0,78. Derselbe ist von C11 H24 an schon fast erreicht, so daß für die hoheren Glieder das Gesetzt gilt: Die Molekularvolumina sind proportional den Molekulargewichten (Krafft).

Sie sind in keiner Weise fahig, Wasserstoff oder Halogen zu binden (s. S. 28); Brom oder Schwefelsaure absorbieren sie nicht. Man bezeichnet sie daher als gesättigte Kohlenwasserstoffe oder Grenzkohlenwasserstoffe. Auch rauchende Salpetersdure wirkt auf die einfacheren von ihnen meist nur wenig oder gar nicht ein; z. B. wird Mothan selbst bei 150° von einem Gemisch rauchender Schwefelsäure und Salpetersäure nicht angegriffen. Gegen Chromsaure oder Kaliumpermanganat sind sie in der Kalte gleichfalls sehr indifferent; eine eventuell eintretende Oxydation führt meist direkt zu Kohlensaure. Den ursprunglich nur auf die festen Kohlenwasserstoffe (aus Braunkohlen usw.) bezüglichen Namen Paraffine (von parum affinis) hat man daher auf die ganze homologe Reihe ausgedehnt.

Durch Halogene (Chlor, Brom) tritt Substitution ein; der ersetzte Wasserstoff verbindet sich dabei mit einer dem eingetretenen Halogen gleichen Menge desselben zu Halogenwasserstoff (siehe Substitutionsprodukte der Kohlenwasserstoffe (S. 68):

$$CII_3$$
: $II + CI CI = CII_3CI + IICI$.

Die Zusammensetzung dieser Kohlenwasserstoffe nahert sich mit wachsender Kohlenstoffatomzahl einer bestimmten Grenze, und zwar derjenigen der Kohlenwasserstoffe $C_n \coprod_{2n} = C\coprod_{2n}$ wie folgende Zusammenstellung zeigt:

ОП4	O ₂ 11 ₀	C ₃ II ₈	O ₆ II ₁₄	O16 II34	C22 II 16	C ₂₄ H ₅₀	C ₈₆ H ₇₂	Grenzwert On II2 n
				84,86 15,14		-		85,62 14,38

Es ist daher nicht möglich, zwei einander nahestehende höhere Homologe (z. B. C₂₂ und C₂₄) durch die Elementaranalyse zu unterscheiden; die Bildungsweisen aus Korpern von bekannter Kohlenstoffatomzahl und die Schmelzpunkte sind hier allein noch maßgebend.

Isomerion. Für die Formeln $\mathrm{CH_4}$, $\mathrm{C_2H_6}$, $\mathrm{C_3H_3}$ ist jedesmal nur ein Repräsentant bekannt; für die Formel $\mathrm{C_4H_{10}}$ sind jedoch zwei, für $\mathrm{C_5H_{12}}$ drei, für $\mathrm{C_6H_{14}}$ bereits funf Isomere vorhanden, und auch die meisten höheren Kohlenwasserstoffe existieren in verschiedenen isomeren Formen. Man schließt hieraus, daß die Kohlenstoffatome in diesen verschiedenen Isomeren in verschiedener Weise gebunden sind, in den einen ohne Verzweigung in einer Reihe aneinander, wie die Glieder einer Kette¹), in den anderen unter Bildung einer verzweigten Kette, z. B.:

$$C-C-C-C$$
, oder $C>C<_C^C$, oder $C-C-C<_C^C$

Erstere Kohlenwasserstoffe, mit unverzweigter Kette, nennt man normale Kohlenwasserstoffe, die letzteren Isokohlenwasserstoffe (weiteres s. S. 48).

Die Prinzipien der Ermittelung solcher Konstitutionsformeln werden bei Butan und Pentan dargelegt werden.

Nur solche Homologe sind vergleichbar, deren Konstitution eine gleichartige ist, so speziell die normalen Kohlenwasserstoffe.

Vorkommen. Die Kohlenwasserstoffe der Paraffinreihe kommen in der Natur häufig vor. So findet sich das Methan in gasförmigen Exhalationen als Naturgas, insbesondere, fast rein, als gasförmiger Begleiter des Petroleums, ferner als Gruben-

¹⁾ Natürlich nicht in dem Sinne, daß sie räumlich geradlinig aneinander gereiht waren (s. S. 25).

gas und als Sumpfgas. Die nachst höheren Homologen sind in dem Petroleum aufgelöst enthalten, welches auch eine reichliche Menge der höheren Kohlenwasserstoffe enthalt; feste Kohlenwasserstoffe kommen auch als Ozokerit (Erdwachs) vor. Durch fraktionierte Destillation hat man aus dem Petroleum eine große Anzahl von hierhin gehorigen Verbindungen abgeschieden. Heptan und Hexadecan finden sich auch im Pflanzenreiche.

Bildungsweisen. A. Bei der Destillation von Braunkohlen, von Boghead-, Kannelkohle, von Holz, bituminösen Schiefern, auch von Steinkohlen (aber in weit geringerer Monge) entstehen sowohl gasformige als auch flüssige und feste Glieder dieser Reihe. — Desgleichen erhält man Paraffine beim Auflösen von Kohlenstoffeisen in Sauren und beim Erhitzen von Holz, Steinkohle, Holzkohle (nicht Graphit) mit Jodwasserstoff.

Ein Paraffingemisch, welches dem Petroleum in seiner Zusammensetzung sehr ähnlich ist, entsteht durch Zersetzung von Fetten (Fischtran) durch Hitze unter Druck (C. Engler, B. 21, 1816; 26, 1449).

- B. Aus Substanzen mit gleichem Kohlenstoffatomgehalt:
- Natrium in absolut-alkoholischer Lösung), durch Zink und Salzsäure; durch Erhitzen mit Wasser und Zink auf 160° (Frankland); ferner durch Erhitzen mit rauchender Jodwasserstoffsäure (welche energisch reduzierend wirkt, besonders bei Zusatz roten Phosphors) usf.:

$$C_2 II_1, J + H II = C_2 H_6 + II J;$$
 $CH_8 J + H OH + Zn = CH_4 + Zn (QH) J \text{ (bas. Jodzink)};$
 $C_2 H_5 J + II_1 J = C_2 H_6 + J_2.$

Auch Erhitzen mit Aluminiumehlorid unter Druck wirkt analog.

2. Aus den einwertigen Alkoholen, C_nII_{2n+1}.OII: a) indem man dieselben zunächst (z. B. durch Halogenwasserstoff) in die entsprechenden Halogenalkylverbindungen überführt, die dann nach 1. in Paraffine verwandelt werden.

· 12

¹⁾ Vgl. S. 66 if.

۶,

The höheren normalen Paraffine hat Krafft aus diesen Halogenalkylverbindungen durch Abspaltung von Halogenwasserstoff und Erhitzen des gebildeten C_nH_{2n} mit HJ (nach 5) gewonnen (B. 16, 1714)

b) Indem man sie direkt mit Jodwasserstoff erhitzt:

$$C_2H_5QH + 2JH = C_2H_5J + H_2O + HJ = C_2H_6 + H_2O + J_{26}$$

Auch aus mohrwertigen Alkoholen, z. B. Glycerin, entstehen durch hohes Erhitzen mit Jodwasserstoff Parafine.

3. Aus sauerstoffreicheren Verbindungen: Aldéhyden Ketonen, Sauren durch Erhitzen mit bei 0° gesattigter Todwasserstoffsaure und amorphem Phosphor auf hohe Temperatur (A. B. 280°). Oft wandelt man dieselben vorher durch Phosphorpentachlorid in die entsprechen-

4. Durch Zersetzung der Zinkalkyle oder Organomagnesiumverbindungen mit Wasser, So z. B. liefert das Zinkathyl Athan (Frankland): **

den Chlorverbindungen um.

$$Z_{\rm n} < \frac{C_2 H_6}{C_2 \Pi_6} + \frac{HO}{HO} = \frac{1}{2} = \frac{2\pi (O H)_2}{2\pi (O H)_2} + \frac{2 C_2 H_0}{2\pi (O H)_2}$$

5. Aus wasserstoffarmeren (ungesattigten) Kohlenwasserstoffen (s. diese) durch Addition von naszierendem Wasserstoff (Äthan aus Äthylen toder Acetylen und Wasserstoff, auch durch Vermittelung von Platinschwarz oder durch Erhitzen des Gasgemisches auf 400 bis 500°). Auch Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (s. o. 2b) oder Addition von Halogen oder Halogenwasserstoff und Austausch des Halogens gegen Wasserstoff nach 1. führt zum Ziel: $C_2H_4 + H_2 = C_2H_6$; $C_5^cH_{10} + 2HJ = C_5H_{12} + 2J$; oder $C_2H_4 + HBr = C_2H_5$ Br; C_2H_5 Br + $2H = C_2H_6 + HBr$.

C. Aus Säuren von höherem Kohlenstoffgehalt durch Kohlensaureabspaltung. So entsteht aus Essigsaure, CH₃. CO₂H, beim Erhitzen mit Natronkalk Methan:

$$CH_3$$
. $C\ddot{O}_2N\dot{a}+HONa=CH_4+Na_2CO_3$.

Die Kohlensaureabspaltung erfolgt bei den höhermolekularen Säuren zweckmäßig durch Erhitzen mit Natriumalkoholat.

- D. Durch Vereinigung zweier Radikale von geringerem Kohlenstoffgehalt:
- 1. Durch Einwirkung von Natrium auf Jodalkyl (Halogenalkyl) in ätherischer Lösung (Wurtz; s. S. 17) oder durch Erhitzen mit Zink in geschlossener Röhre (Frankland):

$$\frac{CH_{8}}{CH_{3}}\frac{J}{J} + \frac{Na}{Na} = \frac{CH_{8}}{CH_{8}} + 2NaJ.$$

Hiernach lassen sich auch zwei verschiedene Alkyle vereinigen; z. B. gibt $C_2 H_5 J + C_4 H_9 J : C_2 H_5 . C_4 H_9 = C_6 H_{14}$, Athylbutyl (*Wivtz*, "gomischte Radikale").

2. Durch Einwirkung von Halogenalkyl auf Zinkalkyl:

$$\begin{smallmatrix} \text{CH}_9 \\ \text{CH}_3 \end{smallmatrix} , \begin{smallmatrix} \text{J} \\ \text{J} \end{smallmatrix} + \text{Zn} \Big| < \begin{smallmatrix} \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 \end{smallmatrix} = \text{Zn} \, \text{J}_2 + \frac{\text{CH}_3 \cdot \text{CH}_3}{\text{CH}_3 \cdot \text{CH}_3} \cdot \text{CH}_3 \end{smallmatrix}$$

Auch hiernach können ungleiche Alkyle vereinigt werden.

 Durch Elektrolyse von Essigsäure entsteht Athan (Kolbe 1848):

$$\begin{array}{l} ^{\rm CH_3-CO_2\,H} _{\rm CH_3-CO_2\,H} = ^{\rm CH_3} _{\rm CH_3} + 2\,{\rm CO_2} + {\rm H_2}. \end{array}$$

Der Wasserstoff geht hierbei an den negativen, der Kohlenwasserstoff und das Kohlendioxyd an den positiven Pol.

Methan, CII, (Volta 1778). Vorkommen. Als Exhalation an der Erdoberstäche: zumal in der Umgebung des Kaspischen Meeres bei Baku (die "heiligen Feuer" von Baku), auf der Halbinsel Apscheron (beim Tatarendorfo Balachana zum Heizen-benutzt); in Nordamerika (z. B. befinden sich bei Pittsburg große Quellen fast chemisch reinen Methans, wie die Burnsquelle, s. a. Åthan); ferner in Italien; bei Glasgow; in den Exhalationen von Schlammvulkanen, z. B. bei Bulganak in der Krim (Bunsen) usf.

Als Grubengas: in den Bergwerken, wo es die schlagenden Wetter verursacht.

Als Sumpfgas: bei der Fäulnis organischer Substanzen unter Wasser (neben CO₂ und N), speziell z. B. bei der Gärung der Cellulose durch Flußschlamm, welche Gärung durch Schizomyceten (Spaltpilze) verursacht wird.

Methan findet sich ferner z. B. in Hohlräumen von Steinsalzkristallen (Knistersalz von Wieliczka) und in den Darmgasen des Monschen (bei Hülsenfruchtnahrung bis zu 57 Proz. CII₄); entsteht bei der trockenen Destillation des Holzes und der Steinkohlen (Leuchtgas enthalt ungefähr 40 Proz. Methan).

Bildungsweisen. 1. Methan entsteht neben Acetylen aus Kohlenstoff und Wasserstoff synthetisch durch Vereinigung derselben im elektrischen Flammenbogen (Zbl. 97, I, 24) und indirekt aus Acetylen durch Umwandlung desselben in Äthan und des letzteren durch Glühhitze in Methan: $C_2H_2 + 4H = C_2H_6$; $C_2H_0 = CH_4 + C + H_2$ (Berthelot).

2. Aus Kohlenoxyd und Wasserstoff unter dem Einfluß der

Elektrizität ($CO + 6H = OH_4 + H_2O$).

3. Beim Überleiten von Schwefelwasserstoff und Schwefelkohlenstoffdampf uber gluhendes Kupfer, $(OS_2 + 2H_2S + 8Cu = CH_4 + 4Cu_2S)$, oder beim Erhitzen von Schwefelkohlenstoff mit Phosphoniumjodid.

4. Darstellung aus Essigsäure (Bunsen): Man erhitzt Natriumacetat mit Baryt, minder gut mit Natronkalk (vgl. Bildungsweise C., S. 45). Nebenher entsteht etwas Äthylen, C₂II₄, und freier Wasserstoff (bis 8 Proz.). Auch durch einen Gärungsprozeß kann Essigsäure Methan liefern (B. 21, Ref. 62).

5. Chemisch rein erhalt man Methan aus Zinkmethyl und Wasser; ferner (nach Bildungsweise B. 1.) aus Jodmethyl, CH₃ J, durch Reduktion, z. B. mit Zink in alkoholischer Lösung bei Gegenwart prazipitierten Kupfers ("Kupferzinkpaar", Gladstone-Tribe"); auch aus Chloroform, CHCl₈, oder Tetrachlorkohlenstoff, CCl₄, durch Reduktion.

Eigenschaften. Gas, spezif. Gew. 0,55 (= $\frac{16}{28,87}$, S. 10), kondensierbar bei — 82° unter 55 Atmosphären. Siedet bei — 162°, erstarrt bei — 186°. Absorptionskoöffizient in kaltem Wasser etwa 0,05, in kaltem Alkohol 0,5. Brennt mit blasser, nur schwach leuchtender Flamme. Wird durch den elektrischen Funken in Kohlenstoff und Wasserstoff zerlegt. Beim Durchleiten durch glühende Röhren zerfallt es zum großen Teil in seine Elemente; forner entstehen C_2H_0 , C_2H_4 , C_2H_2 , und in geringen Mongen Benzol, C_0H_0 , Naphtalin, $C_{10}H_3$, und andere Produkte. Die erstgenannten Kohlenwasserstoffe verhalten sich ganz ähnlich.

Athan, C₂II₆. Vorkommen im Rohpetroleum. Bildet z. B. den Delamater-Gasbrunnen bei Pittsburg (Nordamerika) und wird dort technisch verwendet.

¹⁾ Letzteres ist ein mit auf nassem Wege (aus Kupfersulfat) niedergeschlagenem Kupfer bedecktes Zink besonderer Zubereitung, welches weit energischer als Zink allein wirkt (B. 17, Ref. 520).

Darstellung. Durch Elektrolyse der Essigsäure (Kolbe 1848), daher fruher "Methyl" genannt; ferner aus Äthyljodid, Alkohol und Zinkstaub oder aus Zinkathyl (Frankland), hiernach früher "Äthylwasserstoff" genannt. Die fruher von Frankland und Kolbe angenommene Vorschiedenheit von Methyl und Äthylwasserstoff wurde 1863 von Schorlemmer durch Überführung mittels Chlor in Chloräthyl, C₂H₅Cl, widerlegt, welches aus beiden in ganz gleicher Weise entsteht.

Eigenschaften. Gas kondensierbar bei 4° unter 46 Atmosphären Druck; Sm.-P.: — 172°; S.-P.: — 84°, lost sich in Wasser und Alkohol etwas mehr als Methan. Brennt mit wenig leuchtender Flamme.

Propan, C₈ H₈. Vorkommen: im Rohpetroleum. Darstellung: aus Aceton oder Glycerin durch Jodwasserstoff (Berthelot):

 $C_3H_6O + 4H = C_8H_8 + H_2O$; $C_8H_3O_8 + 6H = C_8H_8 + 3H_2O$; Aceton Glycerin

oder aus Isopropyljodid, C₈ H₇ J, mittels Zink und Salzsäure.

Eigenschaften: Gas, S.-P. - 386. Ahnlich Athan.

Butane, C_4H_{10} . Es existieren zwei isomere Butane; das normale Butan hat das spezif. Gewicht 0,60 (0°) und wird bei + 1°, das Isobutan bei - 17° flussig.

Das normale Butan ist aus Athyljodid, $C_2 H_5 J$, durch Natriumamalgam oder Zink (Frankland 1849) darstellbar:

$$CH_3-CH_3J+CH_3-CH_2J+2Na=CH_3-CH_2.CH_2-CH_3-CH_3+2NaJ.$$

Das Isobutan, welches auch im Petroleum enthalten ist, entsteht aus Isobutyljodid, C_4H_9J (*Wurts*), nach Bildungsweise B. 1., ferner aus tertiarem Butyljodid (s. d.) durch Einwirkung von Zink und Wasser bei gewöhnlicher Temperatur (*Butlerow*).

Isomerie, Nomenklatur, Konstitution,

Die eben besprochene Bildungsweise des normalen Butans aus Äthyljodid und Natrium usw. zeigt, daß es aus zwei aneinander gebundenen Äthylgruppen (CH_8-CH_2) — besteht ("Diäthyl") und daher die Konstitution

besitzt, daß also seine Kohlenstoffutome wie die Glieder einer Kette in unverzweigter Reihe aneinander gebunden sind. Seine Isomerie mit dem Isobutan erklärt sich alsdann durch die Annahme, daß im Isobutan die Kohlenstoffatome nicht in einer unverzweigten Reihe, sondern "verzweigt" aneinander gebunden sind, nach der Formel:

$$\begin{array}{l}
\text{CH}_8 \\
\mid \\
\text{CH-CH}_3, = \text{CH}(\text{CH}_3)_8, \\
\mid \\
\text{CH}_3
\end{array}$$

welcher der Name Trimethylmethan (s. u.) entspricht. Der Beweis hierfur beruht z. B. auf dem Nachweis der Konstitution des tertiären Butyljodides, C₄H₉J (s. d. sowie S. 51).

Diese zwei Butane sind die einzigen nach der Theorie mog-

lichen Kohlenwasserstoffe C4 H10.

Die Kohlen wasserstoffe mit in unverzweigter Reihe fortlaufender Kohlenstoffatomkette nennt man normale (S. 43). Sie worden im folgenden oft abgekurzt als "n.-"-Kohlenwasserstoffe bezeichnet,

Alle auf die Butane folgenden Kohlenwasserstoffe können der Theorie nach in verschiedenen isomeren Modifikationen existieren. So verlangt die Theorie die Moglichkeit der Existenz dreier Pentane, während tatsächlich drei bekannt sind. Von Kohlenwasserstoffen mit sechs Kohlenstoffatomen sind fünf Isomere möglich und fünf bekannt. Von den neun möglichen Heptanen, C₇ H₁₆, sind bereits fünf als existierend nachgewiesen usw.

Die Anzahl der theoretisch möglichen Isomeren steigt bei wachsendem Kohlenstoffatomgehalt sehr schnell, so daß nach Cayley 802 isomere Kohlenwasserstoffe C₁₈ H₂₈ möglich sind.

Unter diesen Isomeren kann stets nur eines normal sein, so daß darin die beiden endständigen Kohlenstoffatome mit je droi Wasserstoffatomen, alle mittelständigen mit je zwei Wasserstoffatomen verbunden sind, entsprechend der Formel:

$$CH_3 - (CH_2)_n - CH_3$$
.

Eine bequeme Nomenklatur der komplizierteren Paraffine ergibt sich durch Zurtickfuhrung derselben auf Methan, wobei man dasjenige Kohlenstoffatom, an welchem die Verzweigung der Kette eingetreten ist, als ursprünglich von CH₄ herrührend betrachtet und in letzterem die Wasserstoffatome ganz oder teilweise durch Kohlenwasserstoffreste ersetzt denkt, z. B.:

$$CH \stackrel{CH_8}{\underset{C_2H_5}{\longleftarrow}} gleich$$
 "Dimethyläthylmethan".

Auch bezieht man sich häufig auf die Namen von bekannteren Resten niedrigerer Kohlenwasserstoffe (Alkyle). So nennt man z. B. die Atomgruppe (CII₈)₂ CH-"Isopropyl" (s. Isopropylalkohol); folglich die Verbindungen:

$$\begin{array}{l}
\text{CH}_3 \\
\text{CH}_3
\end{array}$$
 CH-CH_4
 $\text{CH}_3: \text{ "Äthylisopropyl",} \\
\text{CH}_3$
 $\text{CH-CH} < \text{CH}_3: \text{ "Diisopropyl".} \\
\text{CH}_3: \text{ "Diisopropyl".}$

Als "o. N." (S. 27) wird bei normalen Kohlenwasserstoffen der bisherige beibehalten. Bei Kohlenwasserstoffen mit verzweigter Kette ist die längste normale Kette Namen gebend, die Abzweigungen werden als Substituenten betrachtet und der Ort der Substitution, wenn nötig, durch fortlaufende Numerierung der Atome der Kohlenstoffkette augezeigt. (Hierbei erhalt Nummer 1 das Kohlenstoffatom, welches der Verzweigung bzw. der kurzeren Abzweigung am nächsten ist. Die Ziffer steht hinter dem Namen des Substituenten.) Trimethylmethan heißt demnach: Methylpropan; Dimethylathylmethan: Methylbutan; Triathylmethan: Äthyl-3-pentan.

Schorlemmer unterscheidet folgende vier Klassen:

- 1. Normale Paraffine.
- 2. Isoparaffine, bei denen man eine einmalige Verzweigung im Molekül annimmt.
 - 3. Mesoparaffine, mit mehreren solchen Verzweigungen.
- Neoparaffine, in welchen ein Kohlenstoffatom vier andere gebunden enthält.

Die Siedepunkte der normalen Kohlenwasserstoffe liegen stets höher als die der Isomeren, und zwar wird der Siedepunkt bei zunehmender Verzweigung der Kohlenstoffatomkette, d. h. bei Anhäufung von Methylgruppen im Molekül, stets niedriger.

Die Konstitution der höheren Paraffine ist meist erst mit Sicherheit zu erschließen aus ihrem synthetischen Aufbau (Normal-Butan, -Hexan) oder aus ihrem chemischen Zusammenhange mit sauerstoffhaltigen Abkömmlingen, deren Konstitution bekannt ist, zumal mit den Ketonen und Säuren (siehe Ketone).

Wird z. B. aus dem Aceton, für welches die Konstitution CH₃—CO—CH₃ bewiesen werden wird, durch Phosphorpentachlorid der Körper CH₃—CCl₂—CH₃ (Acetonchlorid) dargestellt

und dieser mit Zinkmethyl behandelt, so wird der entstehendo Kolflenwasserstoff, ein Pentan, die Konstitution (CH₃)₄C besitzen:

$${}^{\mathrm{CH_4}}_{\mathrm{CH_3}} > C < {}^{\mathrm{Cl}}_{\mathrm{Cl}} + {}^{\mathrm{CH_3}}_{\mathrm{CH_3}} > Z_{\mathrm{n}} = {}^{\mathrm{CH_3}}_{\mathrm{CH_3}} > C < {}^{\mathrm{CH_8}}_{\mathrm{CH_3}} + Z_{\mathrm{n}} \, \mathrm{Cl_2}.$$

Derselbe Kohlenwasserstoff, Tetramethylmethan, entsteht nun auch aus Tertiarbutyljodid (S. 75) und Zinkmethyl (*Lwow*), woraus für ersteres die Konstitution (CH₃)₈ CJ folgt:

Dieselbo, Konstitutionsformel für tertiares Butyljodid ergibt sich auch beispielsweise aus derjonigen des tertiaren Butylalkohols (s. diesen).

Da nun genanntes Tertiärbutyljodid durch naszierenden Wasserstoff in Isobutan übergeht, so ist damit auch die Konstitution des letzteren als (CH₃)₃CH nachgewiesen.

Pentane. Nach der Theorie und in Wirklichkeit existieren drei isomere Pentane (s. Tabelle):

- 1. Normalos Pentan, CH3-CH2-CH2-CH2-CH3;
- 2. Isopentan (Methyl. 2. butan), (CH₃)₂=CH-CH₂-CH₃ ("Äthylisopropyl", aus Isoamyljodid);
 - 3. Tetramethylmethan (Dimethyl. 2. propan), C(OH₃)₄.

Die beiden ersten sind im Petroleum, letzteres im Petrolgas enthalten.

Die wenig über 0^0 siedenden Petroleumdestillate werden unter den Namen Rhigolen und Cymogen als Anästhetica und zur Eisbereitung verwendet.

Isopentan entsteht aus Amyljodid nach Bildungsweise B. 1; Tetramethylmethan aus Acetonchlorid oder Tertiärbutyljodid (siehe oben).

Hexane, C₆ II₁₄. Die fünf bekannten Hexane sieden etwa zwischen 69 und 46°. Das normale Hexan entsteht u. a. aus Mannit, C₆ II₁₄ O₆; ferner aus Anilin, C₆ H₇ N, durch Einwirkung von Jodwasserstoff. Seine Konstitution folgt aus seiner Bildung aus Normal-Propyljodid, CH₈. CH₂. CH₂J, und Natrium; analog wie beim N.-Butan vereinigen sich die zwei in Freiheit gesetzten Propylgruppen (CH₃—CH₂—CH₂—CH₂—), unter Entstehen der unverzweigten Kette: CH₃—CH₂—CH₂—CH₂—CH₂—CH₂—CH₃.

¹⁾ zu = 1/2 Zn.

Das normale Heptan, C₇H₁₆, S.-P. 98°, kommt u. a. im ätherischen Öl von Pinus Sabiniana (nut pine, Kalifornien) vor. Es riecht nach Orangen und bewirkt beim Einatmen Gefühltosigkeit.

Wie die genannten Pentane sind Normal-Hexan, Diisopropyl und Trimethyläthylmethan im Petroleum, speziell im daraus durch Destillation gewonnenen "Gasolin", welches als Lösungsund Extraktionsmittel dient, enthalten, desgleichen Normal-Heptan und Trimethylpropylmethan.

Normal-Octan 1), -Nonan und -Decan nebst je einem Isomeren sind in gleicher Weise aus dem Petroleum wie aus den Destillationsprodukten der Cannel- und Bogheadkohle (Cahours, Pelouze, Warren, Schorlemmer) abgeschieden worden.

Nominell hat man so noch eine große Anzahl höherer Kohlenwasserstoffe erhalten. Höchst wahrscheinlich sind die betreffenden Produkte aber keine chemischen Individuen, sondern unentwirrbare Gemische von einander sehr nahestehenden Homologen und Isomeren, wie der Vergleich mit den künstlich dargestellten Normalkohlenwasserstoffen (s. unten) zeigt.

Die normalen Kohlenwasserstoffe, $C_{11}H_{24}$ bis $C_{85}H_{72}$, welche in der Tabelle S. 41 aufgeführt sind, sind von F. Krafft aus den Sauren C_{12} , C_{14} , C_{16} , C_{18} der Essigsaurereihe $C_n \, H_{2n} \, O_2$ (s. d.), für welche normale Konstitution (unverzweigte Kohlenstoffatomkette) nachgewiesen worden ist, und aus den Ketonen $C_n \, H_{2n} \, O_2$, welche die Barytsalze dieser Säuren bei der trockenen Destillation für sich oder mit essigsauren oder heptylsaurem Kalk liefern, und denen allen zufolge ihrer Bildungsweisen gleichfalls normale Kohlenstoffkette zukommt, dargestellt worden. hrafft hat ferner die normalen Kohlenwasserstoffe $C_{17} \, H_{26}$ bis $C_{23} \, H_{48}$, feiner $C_{24} \, H_{50}$, $C_{2n} \, H_{64}$ und $C_{28} \, H_{58}$ aus dem Braunkohlen-Paraffn durch fraktionierte Destillation im Vakuum isoliert,

Dieselben sind von etwa $C_{16} \Pi_{34}$ an $(Sm.-P. + 18^{o})$ bei gewöhnlicher Temperatur fest. Die hoheren Kohlenwasserstoffe destillieren bei gewöhnlichem Druck nicht mehr unzersetzt (s. S. 42), sondern spalten sich teilweise in niedrigere Kohlenwasserstoffe, $C_{n}H_{2n+2}$ und $C_{n}\Pi_{2n}^{2}$); hingegen lassen sie sich im

1) Der Petrolather und das Ligrein des Handels bestehen hauptsächlich aus den Kohlenwasserstoffen $C_0\,H_{14},\,C_7\,H_{16}$ und $C_8\,H_{18},\,$

²⁾ Eine gleichartige Spaltung ("Zersplitterung") erleiden die Kohlenwasserstoffe auch durch Aluminiumbromid plus Bromwasserstoff; z. B. $U_6 \, \Pi_{14}$ gibt $U_4 \, \Pi_8$ und $U_2 \, \Pi_6 \, \Pi_7$; Aluminiumchlorid plus Jodwasserstoff wirken auch spaltend, erzeugen aber neben Aluminium enthaltenden Verbindungen nur Paraffine.

Vakuum noch unzersetzt destillieren, wobei der Siedepunkt um 100° und mehr herabgedrückt wird (siehe Tabelle).

Das Hexacontan, C₆₀II₁₂₂, ist nach Bildungsweise D. 1, S. 45, durch Einwirkung von Natrium auf Myricyljodid (aus Myricylalkohol, s. d.) dargestellt worden. Es ist interessant wegen der ungemeinen Länge der in ihm enthaltenen Kohlenstoffatomkette, und weil seine Bildung beweist, welcher Ausdehnung die genannte synthetische Bildungsweise fähig ist.

Petroleum (Erdol) bildet sich durch Zersetzung tierischer oder auch pflanzlicher Organismen (Lit.: Obl. 1906, II, 1017).

Es findet sich: in Amerika in Pennsylvanien, zwischen Pittsburg und dem Eriesee: in Kanada zwischen dem Eriesee und Hudsonsee usf., in Deutschland: in Hannover und Holstein, auch im Elsaß; in Galizien (Boryslaw bei Drohobycz); in Rußland besonders bei Baku usw.

Das spezifische Gewicht des durch Natronlauge und Schwefelsäure sowie durch Destillation gereinigten pennsylvanischen Öles ist 0,79 bis 0,81; der Siedepunkt etwa 200 bis 300°. Das kanadische Öl hat ein höheres spezifisches Gewicht und enthalt widrig riechende Produkte. Die industrielle Verwertung des Petroleums datiert von 1848 an.

Hervorzuheben ist, daß nicht alle Erdöle ähuliche Zusammensetzung zeigen. Während das amerikanische Petroleum fast ausschließlich aus Paraffinen besteht, setzen sich die Erdöle anderer Herkunft, zumal die kaukasischen und galizischen, nach neueren Untersuchungen überwiegend aus. anderen Kohlenwasserstoffen, C_nH_{2n}, den "Naphtenen" (S. 55; s. A. 301, 154), Penta- und Hexamethylen-Kohlenwasserstoffen u. a. zusammen (J. pr. Ch. 43, 561; B. 30, 974).

Außerdem enthalten die rohen Erdole schwefelhaltige Substanzen, denen sie einen üblen Geruch verdanken (vgl. B. 22, 3303), organische Säuren (B. 23, 867) u. a. S.

Destillationsprodukte des amerikanischen Rohols: Gasolm (s. oben); Benzin oder Naphta (verwendet als Lösungsmittel, als Brennmaterial, für Benzinmotoren, zur Erzeugung von Leuchtgas, zum Leuchtendmachen von Wassergas); Kerosen (Leuchtöl); leichtes Paraffinöl (Heizöl); Paraffinol (Schmierol) und wachsartige Produkte; Rückstand. Koks.

Paraffin (aus Holzteer 1830, Reichenbach) wird durch Destillation von Braunkohle oder Torf sowie aus dem "Paraffinol" (s. oben) durch Ausfrieren gewonnen. Es ist ebenfalls ein Gemisch vieler Kohlenwasserstoffe; es besteht zu etwa 40 Proz. aus den Verbindungen $C_{22} \Pi_{16}$, $C_{24} \Pi_{50}$, $C_{20} \Pi_{54}$ und $C_{28} \Pi_{58}$.

Flüssiges Paraffin ("Eupion", Reichenbach) ist auch ein hochsiedendes Destillationsprodukt der Braunkohlen, desgleichen manche Schmierole. Vaseline ist ein Produkt der Abdampfung hellen pennsylvani-

schen Petroleums an der Luft, von butterartiger Konsistenz.

Ozokerit ist ein in Galizien (Boryslaw), am Kaspischen Meere (Tscheleken), bei Baku (hier Neftgil genannt) usw. vorkommendes natürliches Paraffin von grüner, brauner oder roter Farbe, wachsweich, vom Sm.-P. 60 bis 80°. Er kommt gebleicht als Ceresin in den Handel. Man hat daraus einen Kohlenwasserstoff, "Leken", mit etwa 24 Atomen Kohlenstoff isoliert.

Asphalt, Erdpech (Indien, Trinidad, Java, Kuba), ist ein Umwandlungsprodukt der höher siedenden Erdöle durch den Sauerstoff der Luft, wie denn auch Paiaffin bei längerem Erhitzen an der Luft unter Braunfarbung Sauerstoff absorbiert. Es wird zu Kitten, Salben, zum Asphaltieren, in der Photolithographie usw. verwendet.

B. Olefine oder Kohlenwasserstoffe der Äthylenreihe, CaHen.

Es gibt zwei Arten von Kohlenwasserstoffen der allgemeinen Formel C_nH_{2n} , deren Glieder sich von den Paraffinen durch einen Mindergehalt von je zwei Atomen Wasserstoff unterscheiden. Die eine Reihe ist die der Olefine, deren erstes Glied das Äthylen, C_2H_4 , ist; die andere die des Trimethylens, Tetramethylens, Hexamethylens usw. (Polymethylene oder Cykloparaffine).

Die Eigenschaften dieser zwei Reihen sind so verschiedene, daß ihnen auch eine ganz verschiedene Konstitution zukommen muß. Die Olefine sind ungemein additionsfähig und gehen sehr leicht in die Parassine bzw. Derivate derselben über. Man schließt daraus, daß sie wie letztere eine offene Kohlenstoffatomkette enthalten. Das Trimethylen, Hexamethylen usw. hingegen sind beständiger; sie zeigen nicht oder nur in geringem Maße die Fähigkeit, durch Hinzutritt von Wasserstoff, Halogen usw. in Parassine oder Derivate derselben überzugehen. Es wird spätor gezeigt werden, daß sie keine offene, sondern eine ringförmig geschlossene Atomkette enthalten, z. B.:

$$\begin{array}{cccc} & CH_2 \\ & H_2 & C-CH_2 \\ & Trimethylen \\ & (_{9}O. \ N.'' \ Cyklopropan) \end{array} \qquad \begin{array}{cccc} & H_2 & CH_2 - CH_2 \\ & CH_2 - CH_2 \\ & Hexamethylen \\ & (_{9}O. \ N.'' \ Cyklohexan) \end{array}$$

in welcher die Kohlenstoffatome gleichartig gehunden sind, so daß kein Anfangs- oder Endglied der Kette vorhanden ist, Die Cykloparaffine werden teils in einem besonderen Abschnitte (XV.), teils bei den Benzolderivaten besprochen werden. Zu ihnen gehören auch die a. S. 58 erwähnten Naphtene.

Übersicht über die Olefine.

	SmP	8P.			SmP.	BP.
Propylen . C Butylene (3) C Amylene (5) C Hexylene . C Heptylen . C Octylen . C Decylen . C Decylen . C	[γ]	$egin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	Dodecylen . Tridecylen . Tetradecylen . Pentadecylen . Hexadecylen . Ootadecylen . Eicosylen . Ceroten . Melen	$ \begin{array}{c} C_{15}H_{30} \\ C_{16}H_{32} \\ C_{18}H_{36} \\ C_{20}H_{40} \\ C_{27}H_{54} \end{array} $	-12° $+4^{\circ}$ $+18^{\circ}$	{96 ⁰ 1 238 ⁰ {127 ⁰ 247 ⁰ 274 ⁰ {155 ⁰ {179 ⁰

Ein Methylen (CH2 =) existiert nicht.

Die Glieder dieser Reihe von Kohlenwasserstoffen, auch Alkylene genannt, sind in ihren physikalischen Eigenschaften den Methanhomologen sehr ähnlich. Die Verbindungen C_2H_1 bis C_4H_8 sind Gase, C_5H_{10} ist leicht flüchtig, die höheren Glieder sind Flüssigkeiten von steigendem Siedepunkte und abnehmender Beweglichkeit. Die höchsten Glieder der Reihe sind fest und paraffinähnlich. Die Siedepunkte gleich hoher Kohlenwasserstoffe vergleichbarer Konstitution liegen in den beiden Reihen sehr nahe beieinander; die Schmelzpunkte der Olefine sind etwas niedriger, z. B. $C_{10}H_{34}$, Schmelzpunkt 18°, Siedepunkt $\{157^{\circ}\}$, und $C_{16}H_{32}$, Schmelzpunkt $\{4^{\circ}\}$, Siedepunkt $\{155^{\circ}\}$).

In Alkohol und Äther sind die meisten Olefine leicht löslich, in Wasser unlöslich (nur die niederen Glieder losen sich ein wenig). Die spezifischen Gewichte (beim Schmelzpunkt gemessen) steigen von etwa 0,63 an aufwarts, um sich bei zunehmendem Kohlenstoffgehalt einer bestimmten Grenze, etwa 0,79, zu nähern.

In chemischer Beziehung unterscheiden sich die Olefine von den Parassinen wesentlich:

a) Durch Additionsreaktionen. Sie vereinigen sich meist

¹⁾ Vgl. die Anmerkungen auf S. 41.

leicht mit naszierendem Wasserstoff, mit Chlorwasserstoff, Bromwasserstoff, Jodwasserstoff, Chlor, Brom, Jod, rauchen der Schwefelsäure, unterchloriger Saure, Untersalpetersäure usw. (daher "ungesättigte Kohlenwasserstoffe" genannt) und zwar mit im ganzen 2 Atomen oder 2 einwortigen Gruppen. Dab ei entstehen Methane oder Substitutionsprodukte (Derivate) derselben:

$$\begin{array}{l} C_{2}H_{4} + H_{2} = C_{2}H_{0}; \\ C_{2}H_{4} + Cl_{2} = C_{2}H_{4}Cl_{2} \text{ ($\ddot{\Lambda}$thylenchlorid);} \\ C_{2}H_{4} + HJ = C_{2}H_{5}J; \\ C_{5}H_{10} + SO_{4}H_{2} = C_{5}H_{11}(SO_{4}H) \text{ ($Amylschwefel säure).} \end{array}$$

Die Verbindung mit Wasserstoff wird zuweilen durch Platinschwarz bei gewöhnlicher Temperatur, z. B. bei Äthylen, oder durch Erhitzen zur Rotglut, sonst durch Erhitzen der Olefine bzw. ihrer Dichlor- usw. Additionsprodukte mit rauchender Jodwasserstoffsäure und etwas Phosphor bewirkt (vgl. Bildungsweise B. 1. und B. 5. der gesättigten Kohlenwasserstoffe).

Das durch Addition von Chlor entstehende Äthylenchlorid, $C_2H_4Cl_2$, ist auch Öl der holländischen Chemik er genannt worden, daher die Bezeichnung "Olefine" für die ganze Klasse der Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n} (Guthrie). Chlor addiert sich leichter wie Jod, umgekehrt Chlorwasserstoff schwerer wie Jodwasserstoff; Brom und Bromwasserstoff stehen in der Mitte.

Bei Verwendung von Halogenwasserstof f tritt das Halogen an dasjenige Kohlenstoffatom, welches am wenigsten Wasserstoff gebunden hält; vgl. "Substitutionsprodukte".

Einzelne Olefine vereinigen sich auch mit Wasser unter dem Einfluß verdunnter Sauren langsam zu Alkoholen, z.B. Isobutylen.

Mit rauchender Schwefelsäure vereinigt sich Äthylen schon bei gewöhnlicher Temperatur, mit englischer erst bei 160 bis 170°, unter Bildung von Äthylschwefelsdure, $C_2\Pi_5.0.SO_3H$ (s. d.)

Mit Stickstofftetroxyd, N_2O_1 , entsteht aus Amylen das *Bistrimethyl-uthylenmitrosat* (B. 35, 2836; 37, 532); auch Stickstoff trioxyd und Nitrosylchlorid lassen sich an Olefine anlagern (s. Tetrame thyläthylen, u. B. 27, 442).

Bei Anwesenheit von nur einer doppelten Bindung erfolgt die Anlagerung von Wasserstoff, Halogenwasserstoff oder Halogen naturgemäß an den beiden benachbarten C-Atomen; sind aber zwei benachbarte ("konjugierte") Doppelbindungen (—C=C—C=C—) vorhanden, so erfolgt die Addition oft am ersten und vierten C-Atom, und die

restierende Doppelbindung rickt in die Mitte (-C-C=C-C-) (Thielesche Regel).

b) Durch ihre Fühigkeit, sich zu polymerisieren, zumal durch Schwefelsäure oder Chlorzink.

So entstehen aus Amylen, $C_5 II_{10}$, die Polymeren, $C_{10} II_{20}$, $C_{15} II_{80}$ und $C_{20} II_{40}$. Aus tertiarem Butylalkohol entsteht analog beim Erwärmen mit Schwefelsäure bestimmter Konzentration das Diisobutylen.

Die Polymerisation vollzieht sieh unter Verkettung der bezüglichen Atomgruppen durch neue Kohlenstoffbindung (s. A. 189, 44).

c) Durch ihr Verhalten bei der Oxydation. Sie sind leicht oxydierbar (durch Kaliumpermanganat, Chromshure oder Ozon, nicht durch kalte Salpetersäure).

Hierbei werden entweder durch Sprengung der Kohlenstoffbindung (und zwar der "doppelten" Bindung, s. S. 58, und A. 197, 243), Oxydations-Bruchstücke (Säuren) von geringerem Kohlenstoffgehalte gebildet, oder es tritt, bei vorsichtiger Verwendung von Permanganat, keine Abspaltung von Kohlenstoffatomen ein, sondern es werden zwei Hydroxylgruppen eingefügt unter Entstehen eines zweiwertigen Alkohols (Glykols, s. d., u. B. 21, 1230).

Die Bildung des "o. N." (S. 27) der Paraffine erfolgt durch Ersatz der Endsilbe "an", der Olefine durch "cn". Die Stellung der doppelten Bindung wird durch die Nummer des Kohlenstoffatomes bezeichnet, von welchem sie ausgeht. Bei verzweigter Kette ist die Numerierung gleich derjenigen der entsprechenden gesättigten Kohlenwasserstoffe, bei normaler Kette beginnt sie an jenem Endkohlenstoffatom, welches der doppelten Bindung am nächsten steht.

Bildungsweisen. a) Olefine entstehen neben Paraffinen bei der trockenen Destillation mancher Substanzen wie Holz, Braunkohle, Steinkohle; auch bei der Destillation des Paraffins, vgl. S. 44 und 52; daher enthält das Leuchtgas die Olefine C_2H_4 , C_3H_6 , C_4II_8 usw.

b) Aus den Alkoholen C_nH_{2n+1} . OH durch Abspaltung von Wasser beim Erhitzen mit Schwefelsäure, Phosphorpentoxyd, Chlorzink usw. Zwischenprodukt bei Anwendung von Schwefelsaure ist Alkylschwefelsäure, z. B. Äthylschwefelsäure, C_2H_5 (SO₄H), welche bei höherem Erhitzen in Alkylen und Schwefelsäure zerfällt. — Diese Methode ist besonders für die niederen Homologen anwendbar. Manche Alkohole spalten sich schon bei stärkerem Erhitzen für sich in Olefine und Wasser; z. B. sekundärer Butylalkohol bei 240°.

Aus den Palmitinsäureestern der hoheren Alkohole entstehen durch Destillation bei etwas vermindertem Drucko die entsprechenden Olefine neben Palmitinsäure (bequeme Darstellungsweise der höheren Olefine).

e) Aus den Halogenverbindungen C_nH_{2n+1}X durch Erhitzen mit alkoholischem Kali, oder Überleiten über glühenden Kalk, über heißes Bleioxyd usw.; zuweilen durch bloße Destillation:

$$C_5H_{11}J + KOH = C_5H_{10} + KJ + \Pi_2O$$
.

Am geeignetsten hierzu sind die Bromverbindungen.

d) Zuweilen aus Halogenverbindungen $C_n H_{2n} X_2$ durch Wegnahme des Halogens, z. B. Äthylen aus Äthylenbromid, $C_2 H_4 Br_2$, mittels metallischen Zinks oder Zinkstaub und Alkohol:

 $C_2H_4Br_2 + Zn = C_2H_4 + ZnBr_2.$

e) Aus sweibasischen Säuren der Bernsteinsäurereihe durch Elektrolyse; z. B. gibt Bernsteinsäure Äthylen:

 $C_2H_4(COOH)_2 = C_2H_4 + 2CO_2 + H_2$

f) Durch "erschöpfende Methylierung" (s. Piperidin).

g) Durch trockene Destillation der Phosphate primärer Amine. Einige weitere Bildungsweisen sind denjenigen D. 1. und 2. der Paraffine entsprechend.

Konstitution der Olefine. Für das bei Austritt von 2 Atomen Wasserstoff aus Äthan entstehende Äthylen sind folgende Formeln zu berücksichtigen:

Nach Formel I) und II) hätte man im Äthylenmolekül zwei freie Kohlenstoffaffinitäten anzunehmen. Die Formel III) ergibt sich unter der Annahme, daß die an jedem der beiden Kohlenstoffatome durch Austritt von Wasserstoff frei werdende Affinität zur nochmaligen Bindung dieser Atome ancinander, d. i. zur Herstellung einer "doppelten Bindung", verwendet wird.

Bei der Wiederanlagerung von 2 Atomen Wasserstoff oder Halogen würden diese nach I) und II) mittels der zwei freien Affinitäten des Kohlenstoffs gebunden, nach III) wird die doppelte Bindung wieder in eine einfache verwandelt, so daß an jedem Kohlenstoffatom eine Affinität frei wird, welche zur Bindung der zwei hinzutretenden Atome verwendet wird.

Nun hat das durch Addition von Brom an Äthylen entstehende Äthylenbromid aus bei diesem zu erörternden Gründen die Konstitution CH₂Br-CH₂Br, und desgleichen die durch Addition von ClOH (d. i. Cl und OH) entstehende Verbindung, Glykolehlorhydrin (s. dieses), die Konstitution CH₂Cl-CH₂. OH. Folglich ist die Formel I) ausgeschlossen, nach welcher diese Substanzen die Formeln CH₃-CHBr₂ und CH₃-CHCl(OH) erhalten müßten.

Die Formel III) ist wahrscheinlicher als II):

- a) wegen der Nichtexistenzfähigkeit des Methylens, $CH_2 = 1$, statt dessen bei Versuchen, es darzustellen, steis C_2H_1 entsteht (s. unten), so daß wahrscheinlich freie Affinitäten in Kohlenwasserstoffen nicht existieren können;
- b) weil man sonst die Existenz zweier isomerer Äthylene (II und 1) erwarten müßte, während die auf Darstellung eines Isomeren des Athylens gerichteten Versuche (s. unten) stets resultatlos geblieben sind (Tollens, L. Meyer); weil ferner auch von den nächst höheren Homologen, Propylen und Butylen, weit mehr Isomere existieren müßten, als darstellbar sind;
- c) weil die freien Affinitäten, welche man nach II) anzunehmen hatte, sich in Kohlenwasserstoffen nie einzeln finden, was dann doch ebensowohl möglich sein müßte, sondern stets nur paarweise, und zwar nur an je zwei benachbarten Kohlenstoffatomen (wie sich aus der Konstitution der bei der Anlagerung von z. B. Brom sich bildenden Verbindungen ergibt).

Es ist daher anzunehmen, daß im Äthylen und seinen Homologen, der Formel III) entsprechend, eine doppelte Kohlenstoffbindung vorhauden ist.

Unter dieser doppellen Bindung hat man indes nicht etwa eine dichtere oder festere zu verstehen. Vielmehr sind nach S. 57 die Olefine der Oxydation leichter als die Paraffine zugänglich und werden dabei leicht an der Stelle der doppelten Bindung gespalten. Auch andere (zumal physikalische) Verhältnisse deuten darauf hin, daß die doppelte Bindung zwischen zwei Kohlenstossatomen gerade umgekehrt eine lockerere als die einfache Bindung ist. Vgl. z. B. Brühl, Ann. 211, 162.

^{1.} Ein Methylen (Methen), OH_2 , existiert, wie beieits oben erwähnt, nicht; vielfache Versuche, es darzustellen, z. B. durch Entziehung von Wasserstoff und Ohlor aus OH_3 CI, Chlormethyl, haben statt seiner Äthylen, O_2H_4 , ergeben (Periot, Butlerow): $2OH_3OI - 2HOI = O_2H_4$,

indem die zwei entstehenden UH₂-Reste sich vereinigen, in gleicher Weise, wie zwei Methylgruppen nach S. 45 zu Äthan, C₂H₆, zusammentreten, Weitere Darstellungsversuche s. Ann. 302, 245.

2. Äthylen (Äthen), Elayl, ölbildendes Gas, C₂ II₄, = CH₂=CH₂. Es wurde 1795 von vier holländischen Chemikern ontdeekt. Seine Formel wurde von Dallon festgestellt.

Bildungsweisen: siehe oben. Das Leuchtgas enthält meist 4 bis 5 Proz. Äthylen. Darstellung z. B. durch Erhitzen von Alkohol mit überschüssiger konzentrierter Schwefelsäure, unter Zufügung von Sand. Nobenher entsteht etwas schweflige Säure u. a. S. Kleine Mengen sind bequem aus Äthylenbromid und Zink darstellbar. Es entsteht ferner aus Äthylidenchlorid durch Erhitzen mit Natrium, statt seines oben angedeuteten hypothetischen Isomeren.

Eigenschaften. Bei 0° unter 44 Atmosphären flüssig. Siedepunkt — 103°, Sm.-P. — 169°. In Wasser und Alkohol sehr wenig löslich. Brennt mit leuchtender Flamme; bildet mit Sauerstoff ein explosives Gemenge. Mit Chlor (2 Vol.) rasch gemischt und entzündet, brennt es mit dunkelroter Flamme unter Salzsaurebildung und starker Rußabscheidung. In starker Glühhitze vorwandelt es sich unter Kohlenstoffabscheidung in Methan, CII4, Athan, C_2H_6 , Acetylen, C_2H_2 , usw. Mit Wasserstoff bei Gegenwart von Platinschwamm bildet es Äthan, C_2H_6 .

- 3. Propylen (Propen), CH₂=CH-CH₃. Nur ein zu den Olefinen gehöriges Propylen ist bekannt, desgleichen nach der Theorie nur eins möglich: ein methyliertes Äthylen (s. S. 54). Bei Annahme von zwei freien Affinitäten statt einer doppelten Bindung sollte man die Existenz von vier isomeren Propylenen erwarten.

 Darstellbar aus Isopropyljodid und Kalilauge, oder aus Glycerin durch Erhitzen mit Zinkstaub. S.-P.: 48°. Isomer ist das Trimethylen (s. Absohn. XV).
- 4. Von Butylenen, C_4H_8 , sind drei bekannt und drei nach der Theorie möglich (s. unten). Alle drei sind gasformig; ihre Siedepunkte liegen zwischen 6 und + 8°. Das Butylen und Pseudobutylen leiten sich vom normalen Butan, das Isobutylen vom Isobutan ab, indem sie sich mit zwei Atomen Wasserstoff zu diesen Kohlenwasserstoffen vereinigen lassen. Das erste (a-Butylen) wird aus Normal-, das zweite (β -Butylen) aus sekundärem und das dritte (γ -Butylen) aus tertiärem Butyljodid (s. dieses) durch Kalilauge, auch aus Isobutylalkohol und Schwefelsäure gewonnen. Die Isomerie der beiden vom

n-Butan sich ableitenden Butylene erklärt sich durch die Annahme eines verschiedenen Ortes der doppelten Bindung:

$$OH_2 = OH - OH_2 - OH_3$$
 $OH_3 = OH = OH - OH_3$ a -Butylen (Buten-1) β -Butylen (Buten-2)

Das Isobutylen erhält die Formel (CH₈)₂=C=CH₂ (Methylpropen). Hiermit steht das verschiedene Verhalten der Isomeren bei der Oxydation im Einklang, welche stets an der Stelle der doppelten Bindung erfolgt. — Über stereomere Pseudobutylene s. Obl. 1897, II, 261.

Isomer ist das Tetramethylen (Cyklobutan), s. Abschnitt XV.

5. Von Amylenen, O_6H_{10} , existiert bereits eine größere Anzahl von Isomeren, darunter das Amylen, welches aus dem gewöhnlichen Amylakohol durch Erhitzen mit Chlorzink neben einem Isomeren, dem Isoamylen, entsteht. S.-P. 38°; wird in reiner Form "Pental" genannt. Konstitution: $(OH_3)_2O=OH-OH_3$, = Trimethyläthylen.

Isomer ist das Pentamethylen (Cyklopentan), s. Abschnitt XV.

6. Tetramethyläthylen, $(OH_3)_2: O=O: (OH_3)_2$, S.-P. 73°, ist auf komplizierterem Wege aus Pinakon dargestellt worden; es addiert Nitrosylchlorid unter Bildung von Tetramethyläthylennitrosochlorid, $(OH_3)_2: O(OI)-O(NO): (OH_3)_2$, blauen Kristallen, Sm.-P. 121° (B. 27, 454).

7. Dissobutylen, Callin. Bildung s. o. S.-P. 102°.

8. Die höhermolekularen Olefine mit 12, 14, 16, 18 Kohlenstoffatomen normaler Konstitution sind von Krafft nach Bildungsweise b) dargestellt worden.

Ceroten und Melen (Schmelzpunkt 62°) sind durch Destillation aus dem chinesischen Wachse bzw. Bienenwachse gewonnen worden. In Alkohol wenig lösliche, paraffinähnliche Massen.

C. Kohlenwasserstoffe, $C_n H_{2n-2}$: Acetylenreihe.

Ü bersicht.									
		SP.				SmP.	SP.		
$ \begin{vmatrix} C_3 \mathbf{H}_4 \\ C_1 \mathbf{H}_6 \\ C_6 \mathbf{H}_8 \end{vmatrix} \begin{vmatrix} A \\ A \\ C_7 \\ C_8 \\ $	etylen	Gas 18 ⁰ 1) 51 ⁰ { 59 ⁰ 80 ⁰	O ₁₄ H ₂₆ O ₁₆ H ₃₀ O ₁₈ H ₈₄	Dodecyliden, no Tetradecyliden Ilexadecyliden (Octin) Octadecyliden Eicosyliden	n n	十60	{105 ⁰ 2} {134 ⁰ {160 ⁰ {184 ⁰ 314 ⁰		

¹⁾ Von U₄ an S.-P. der normalen Verbindungen. — ²) S.-P unter 15 mm Druck.

Eigenschaften. Die Kohlenwasserstoffe dieser Reihe unterscheiden sich von denen der vorhergehenden wiederum durch einen Mindergehalt von je zwei Wasserstoffatomen. Sie sind ihnen wie den Methankohlenwasserstoffen in physikalischer Beziehung wieder sehr ähnlich. Also sind die niedrigsten bis C₄ H₅ gasförmig, die folgenden flüssig, die höchsten fest. Auch in den Schmelz- und Siedepunkten sind bei gleicher Anzahl von Kohlenstoffatomen keine beträchtlichen Abweichungen. Die spezifischen Gewichte der normalen Kohlenwasserstoffe, C₁₂, C₁₄, C₁₆, C₁₈, dieser Reihe, beim Schmelzpunkt gemessen, nahern sich wieder mit wachsendem Kohlenstoffgehalte einem Grenzwerte (0,80) und sind durchgängig etwas hoher als in der vorigen Reihe.

Verhalten. In chemischer Beziehung stehen die Acetylene den Olefinen näher als den Paraffinen, insofern als sie wie erstere ungesattigt und daher additionsfähig sind.

1. Sie vereinigen sich bei der Addition entweder mit zwei Atomen Wasserstoff oder Halogen bzw. einem Molekul Halogenwasserstoff zu Olefinen bzw. deren Substitutionsprodukten:

$$C_2H_2 + 2H = C_2H_4;$$

 $C_2H_2 + HBr = C_2H_3Br$ (Vinylbromid);

oder mit vier Atomen Wasserstoff oder Halogen, oder zwei Molekülen Halogenwasserstoff zu Paraffinen bzw. Substitutionsprodukten derselben:

Wie manche Olefine vereinigen sich verschiedene Glieder dieser Reihe unter dem Einflusse verdünnter Säuren mit Wasser, z. B. gibt Allylen, C_8H_4 : Aceton, C_8H_6O ; Acetylen: Grotonaldehyd, C_4H_6O (intermediar wohl Acetaldehyd, C_2H_4O). Wie bei den Olefinen werden als Zwischenprodukte Ätherschwefelsauren (s. d.) anzunehmen sein. Auch Quecksilberchlorid und andere Quecksilbersalze bewirken solche Hydratisierung:

$$C_2H_2 + H_2O = C_2H_4O$$
 (Aldehyd);
 $C_3H_4 + H_2O = C_3H_6O$ (Accton).

2. Auch die Polymerisationsfähigkeit ist einigen Acctylenkohlenwasserstoffen eigentümlich. So verwandelt sich Acctylen beim Durchleiten durch eine bis zum Weichwerden erhitzte Glasröhre in Benzol (wichtige Synthese des letzteren):

$$3 C_2 H_2 = C_0 H_0;$$

nebenher entstehen auch C₈H₈, C₁₀H₈ u. a. S. Analog gibt das Allylen, C₂H₁, durch Behandeln mit Schwefelshure und wenig Wasser Mesitylen, C₂H₁₂ (s. Benzolderivate).

3. Als eigentümliche Reaktion tritt für das Acetylen und einen Teil seiner Homologen die Fähigkeit hinzu, mit ammoniakalischer Kupferoxydullösung oder alkoholischer Silbernitratlösung bei gewohnlicher Temperatur (rotbraune bzw. gelbweißliche) Niederschläge zu liefern, z. B. C₂Cu₂; C₂Ag₂; C₃H₃Ag; C₂HAg.NO₃Ag, welche explosiv sind und durch Säuren unter Rückbildung der Kohlenwasserstoffe zersetzt werden.

Auch metallisches Kalium oder Natrium kann an Stelle des Wasserstoffs eintreten; so liefert Acetylen beim Erhitzen mit Natrium die Verbindungen C₂II Na und C₂ Na₂, die durch Wasser oder Säuren wieder unter Abscheidung von Acetylen zersetzt werden.

Jedoch geben nicht alle Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-2} solche Metallverbindungen, sondern nur die eigentlichen Homologen des Acetylens (welche dreifache Bindung enthalten, s. unten).

Additionareaktionen bei konjugierten Doppelbindungen s. S. 56.

Konstitution. Für das Acetylen, C₂ II₂, nimmt man auf Grund der bei Äthylen entwickelten Gesichtspunkte die Konstitutionsformel:

CII=CII

an, nach welcher die beiden Kohlenstoffatome durch dreifache Bindung zusammenhängen.

Für eine Verbindung C₃H₁ mit offener Kohlenstoffkette sind alsdann die beiden folgenden Konstitutionsformeln denkbar;

$$CH = C - CH_3$$
 und $CH_2 = C - CH_2$.

(Allylen) (Allen)

Nun existieren tatsachlich zwei Kohlenwasserstoffe C_8H_4 . Nur einer von ihnen, das Allylen, gibt Metallverbindungen. Man hat daher dieses als das eigentliche Homologe des Acetylens zu betrachten und in ihm, der ersteren der obigen Formeln entsprechend, dreifache Kohlenstoffbindung anzunehmen, hingegen dem Allen die zweite der obigen Formeln (mit zwei doppelten Bindungen) zuzuschreiben. Die Konstitution der durch Brom entstehenden Tetrabrompropane entspricht dieser Auffassung.

Hiernach ist die Fahigkeit, Metallverbindungen zu erzeugen, durch das Vorhandensein der Gruppe —C=CH bedingt und fallt fort, wenn die Gruppe —C=C— beiderseits an Kohlenstoff gebunden ist.

Bei den höheren Homologen können Isomerien sowohl durch einen verschiedenen Ort der dreifachen Kohlenstoffbindung im Molekül als auch durch Anwesenheit zweier doppelten Bindungen und verschiedenen Ort derselben bedingt sein. Zur Feststellung der Konstitution einer Verbindung dienen die ev. Bildung von Motallverbindungen und das Verhalten bei der Oxydation (s. S. 57, u. Oxyd. d. Butylene).

Ein Strukturisomeres des Acetylens, von der Formel CH₂=C, das Acetyliden, ist bei Annahme von zweiwertigem Kohlenstoff denkbar;

(vgl. A. 308, 264).

Der "o. N." (8. 27) der eigentlichen Acetylenhomologen mit dreifacher Kohlenstoffbindung endigt auf "in"; derjonige der Kohlenwasserstoffe mit zwei Doppelbindungen auf "dien" (sprich: di-ēn).

Bildungswoisen. 1. Bei der trockenen Destillation von Holz, Braunkohle, Steinkohle usw. neben den bereits früher beschriebenen Kohlenwasserstoffen; z. B. enthält das Leuchtgas Acetylen, Allylen und Crotonylen.

2. Aus den Halogen- (am besten Brom-) verbindungen $C_nH_{2n}X_2$ und $C_nH_{2n-1}X$ durch Erhitzen mit alkoholischem Kali:

 $C_2H_1Br_2 = C_2H_3Br + HBr$; $C_2H_3Br = C_2H_2 + HBr$. Ferner aus den ungesättigten Alkoholen, $C_nH_{2n}O$, durch Abspaltung von Wasser.

3. Aus den Sauren der Fumarsdurereihe durch Elektrolyse (Kekulé.)

4. Gewisse Acetylenkohlenwasserstoffe R—O≡O—OH₈ gehen beim Erhitzen mit Natrium in die Natriumverbindungen ihrer Isomoren R—CH₂—C≡OH über; Erhitzen der letzteren mit alkoholischem Kali wirkt in umgekehrter Richtung. (Faworsky, B. 20, R. 781; 25, R. 81; ferner B. 25, 2244).

Das Acetylen speziell entsteht forner:

- 5. Aus seinen *Elementen*, wenn man zwischen Kohlenspitzen in einer Atmosphare von Wasserstoff den elektrischen Lichtbogen überströmen läßt (*Berthelot*). (Vgl. B. 23, 1638.)
- 6. Aus Calciumcarbid (s. u.), C₂Ca, oder Kohlenstoff-kalium, C₂K₂, durch Zersetzung mit Wasser.
- 7. Bei der unvollständigen Verbrennung violer Kohlenstoffverbindungen (z. B. im zurückgeschlagenen Bunsen-Brenner).
 - 8. Aus Chloroform und Natrium (oder gluhendem Kupfer): 2011Cl₃ + 6 Na = OH=OH + 6 NaCl.

9. Aus Äthan, Äthylen, Methan, in der Glübhitze oder durch Einwirkung des Induktionsfunkens (s. S. 47 und 60).

10. Aus Acetylendicarbonsaure (s. d. u. A. 272, 127).

Acetylen (Äthin), C2 H2. Wurde zuerst von Davy 1889 unrein (aus C2 Ca), 1859 von Berthelot rein dargestellt. Im Leuchtgas vorhanden (0,06 Proz.). Darstellung aus Calciumcarbid und Wasser. Gas; bei 0º unter 26 Atmospharen Druck flüssig; sublimiert bei -82°. Brennt mit stark leuchtender und rußender Flamme. Riecht eigentumlich unangenehm. Löst sich im gleichen Volum Wasser, in 1/6 Vol. Alkohol. Ist giftig. Zerfällt durch explodierendes Knallquecksilber (unter Detonation) und durch den elektrischen Funken in seine Elemente.

Vereinigt sich mit Wasserstoff beim Erhitzen unter dem Einflusse von Platinmohr zu Äthan; oder durch Behandeln seiner Kupfervorbindung mit Zink und Ammoniak zu Äthylen. Ein Gemenge von Acetylen mit Sauerstoff explodiert heftig beim Entzünden. Chromsaure oxydiert Acetylen zu Essigsaure, Kaliumpermanganat zu Oxalsaure. Mit Stickstoff bildet es unter dem Einflusse des Induktionsfunkens Cyanwasserstoff (s. d.); mit Chlor gemischt verpusit es, doch sind additionelle Verbindungen (z. B. C2 II2 Cl2) darstellbar. Durch die dunkelrote Kupferverbindung O_2Ou_2 ist noch $\frac{1}{200}$ mg nachweisbar. Dieselbe explodiert durch Schlag und beim Erhitzen auf wenig uber 100%

Natriumcarbid, Na₂ O_2 , und Mononatriumacetylen, Na H O_2 , entstehen aus Acetylen und Natrium bei 2200 bzw. 1800.

Calciumcarbid, CaC₂ (Wöhler, 1862), entsteht aus Kalk und Kohle in der Glühhitze, speziell im "elektrischen Ofen" (Moissan; Willson; 1894, vgl. B. 27, R. 238) und wird so technisch dargestellt. Graue kristallinische Masse; setzt sich mit Wasser lebhaft um zu Acetylen und Calciumhydroxyd.

Allylen (Propin), C₈ II₄, = CII₈-C≡OH, darstellbar aus Propylenbromid, OH3-OHBr-OH2Br. Dem Acetylen sehr ahnlich.

Allen (Propadien), C3H4, = CH2=C=OH2, z. B. darstellbar durch Elektrolyse von Itaconsäure. Gas. Gibt keine Metallverbindungen.

Crotonylen, U4 H0, ist im Leuchtgas enthalten und aus Erythrit durch Jodwasserstoff darstellbar. Isomer oder identisch damit ist das

Pyrrolylen (Butadien 1.3), $C_4 \coprod_{6i} = C \coprod_2 = C \coprod = C \coprod = C \coprod_2$, entsteht aus Pyrrolidin durch "erschöpfende Methylierung" (s. d. u. B. 18, 2079).

Piperylen (Pentadien 1.3), $O_5 II_8$, = OII_2 =OH-OII=OH-OII₃, ist aus Piperidin durch "erschopfende Mathylierung" erhalten worden. Bernthsen, Organ, Chemie. 10, Auil.

Isopren, Hemiterpen, C₅H₈, CH₂=C(OH₈)—OH=OH₂, Siedepunkt 37°, analog dem Pyrrolylen (s. o.) aus Methylpyrrolidin erhaltlich, ist nahe verwandt mit den Terpenen, aus welchen es pyrogen entsteht und in welche es durch Polymerisierung übergeht. S. J. pr. Oh. 55, 1.

Diallyl, C_6H_{10} , $= CH_2 = CH - CH_2 - CH_2 - CH = CH_2$. Aus Allyljodid und metallischem Natrium Siedepunkt 59° . Geruch durchdringend ätherisch und rettigartig. Gibt keine Metallyerbindungen.

Conylen, 08H14 (Propylpiperylen, Siedepunkt 125°, entsteht durch "erschopfende Methylierung" aus Contin (B. 14, 710).

Die hochmolekularen Kohlenwasserstoffe dieser Reihe mit 12, 14, 16, 18 Atomen Kohlenstott sind von Krafft aus den entsprechenden Olefinen nach Bildungsweise 2. dargestellt worden.

Isomer mit diesen Kohlenwasserstoffen sind gewisse Hydroderivate aromatischer Kohlenwasserstoffe, z. B. Tetrahydroxylol, C₈ II₁₄; Deka-

hydronaphtalin, C₁₀H₁₈ (s. aromatische Verbindungen).

D. Kohlenwasserstoffe, Cn H2n-4 und Cn H2n-6.

Noch wasserstoffarmere Kohlenwasserstoffe sind z. B.;

Diacetylen (Butadiin), C_4H_2 , = OH = C - C = OH. Als Kupferverbindung, aus dem Ammonsalze der Diacetylendicarbonsaure durch Erwarmen mit ammoniakalischer Kupferlosung erhalten. Eigentümlich riechendes Gas, welches eine gelbe, schon feucht beim Reihen explodierende Silberverbindung liefert (Baeyer, B. 18, 2269).

2. Dipropargyl, O_0H_0 , $= OH = O-OH_2-OH_2-O=OH$ (Hexadiin 1.5), wird dargestellt aus Diallyl, O_0H_{10} , durch Addition von Brom (Br₄) und Abspaltung von 4 Mol. Bromwasserstoff. Siedepunkt 85°. Gibt Kupfer- und Silberverbindungen; addiert acht Atome Brom usw. Verdient besonderes Interesse wegen seiner Isomerie mit Benzol.

3. Kohlenwasserstoff, C_6H_6 , $= OH_8-O\equiv O-O\equiv C=OH_3$ (Hexadiin 2.4), ist gleichfalls isomer mit Benzol (B. 20, Ref. 564).

II. Halogensubstitutionsprodukte der Kohlenwasserstoffe.

(Siehe Tabelle a. f. S.)

A. Halogenderivate der Grenzkohlenwasserstoffe.

Allgemeine Eigenschaften. Nur wenige Verbindungen dieser Klasse, wie CH₅Cl, C₂H₅Cl, CH₂Br, sind bei gewöhnlicher Temperatur gasformig, die meisten anderen sind flüssig, diejenigen mit sehr hoher Kohlenstoffatomzahl im Molekül sind fest. Auch solche, welche eine größere Anzahl von Halogenatomen

Halogensubstitutionsprodukte der Kohlenwasserstoffe.

	Met	Methanreihe				ρ <u>-</u>
Monoderivate	SP.	Biderivate	SmP.	SP.	orio irai frat	5
CH ₅ Cl, Methylchlorid CH ₃ Br, Methylbromid CH ₃ J, Methyljodid	- 220 + 40 440	OH ₂ Cl ₂ , Methylenchlorid. CH ₂ Br ₂ , Methylenbromid CH ₂ J ₂ , Methylenjodid C ₃ H,Cl ₃ Br ₃ J ₃ . ie zwei	+	420 970 1800	C ₂ H ₃ Cl, Vinylchlorid (Chloräthylen) C ₂ H ₃ Br, Vinylbromid	18° 23°
C ₂ H ₅ Cl, Athylchlorid	128 1890 1890	Esomere: Athylenchlorid Athylidenchlorid		840	C ₂ H ₃ J, Vinyljodid	560 460
(je 2 Isomere, z. B. C ₃ H, CJ.) Normalpropyl-		Äthylenbromid	P6 +	131 ⁰ 108 ⁰	C ₂ H ₅ Br, Allylbromid C ₃ H ₅ J, Allyljodid	1010
.br, -J, jodid	102°	Triderivate				
(je 4 I C,H ₉ Cl, 2. Is -Br, -J, 3. se 4. te	130 ⁰ 120 ⁰ 117 ⁰	CHCl ₃ , Chloroform CHBr ₃ , Bromoform CHJ ₃ , Jodoform C ₂ H ₃ Cl ₃ , Methylchloroform C ₃ H ₅ Cl ₃ , Trichlorbydrin .	+ 20 1190	610 1510 subl. 740 1580	C ₂ H ₂ G ₂ , Dichloräthylen . C ₂ HG ₈ , Trichloräthylen . C ₂ O ₄ , Tetrachloräthylen .	550 880 1210
* Butyljodid . G.HCl. Isoamvichlorid .	980	Höhere Substitutions- produkte			Acetylenreine	
C ₆ H ₁₈ Cl, Hexylchlorid	1260	COI4, Tetrachlorkohlenstoff CJ4, Tetrajodkohlenstoff . C ₂ Oi ₆ , Perchloräthan	fest 1850	77° zers. 1850	C ₂ HCl, Monochloracetylen C ₂ HBr, Monobromacetylen	Gas

enthalten, z. B. CJ₄, C₂Cl₆, sind fest, und unter diesen am ersten die Jodverbindungen, welche unter analogen Verhältnissen auch beträchtlich höheren Siedepunkt als die Brom- (und diese wieder einen höheren als die analogen Chlor-)verbindungen besitzen; z. B. C₂H₅J, Siedepunkt 72°; C₂H₅Br, Siedepunkt 39°; C₂H₅Cl, Siedepunkt 12°. Unter vergleichbaren Bedingungen liegt, für je ein Halogenatom, der Siedepunkt der Jodide etwa 50° (40 bis 60°), der der Bromide etwa 22° (20 bis 24°) hoher als jener der Chloride.

Die Anfangsglieder haben in flüssiger Form teilweise zunächst ein hoheres spezifisches Gewicht als Wasser, z. B. CII₈J, spez. Gew. 2,2; C₂H₅Br, spez. Gew. 1,47. Mit zunehmender Kohlenstoffatomzahl werden die Substanzen indessen mehr paraffinähnlich (indem der Linfluß des Halogens zurücktritt) und demgemäß leichter als Wasser.

Die Substitutionsprodukte der Kohlenwasserstoffe sind in Wasser (fast oder ganz) unlöslich, in Alkohol und Äther leicht löslich, damit oft in jedem Verhältnis mischbar, und auch in Eisessig löslich. Sie besitzen oft einen süßlichen, ätherischen Geruch, der mit der Flüchtigkeit abnimmt. Sie sind meist brenbar: Methyl- und Äthylchlorid brennen mit grün gesäumter Flamme, während Jodäthyl und Chloroform nur schwierig entzundbar sind. Manche Glieder der Reihe mit ein oder zwei Kohlenstoffatomen bewirken eingeatmet Gefühl - oder Bewußtlosigkeit, z. B. CH Cl₈, CH₂ Cl₂, C₂ H₃ Cl₈ und C₂ H₅ Br.

Das Halogen ist in allen diesen Verbindungen fester als in den anorganischen Salzen gebunden, so daß ein Zusatz von Silbernitrat zur alkoholischen Lösung der Chlorverbindungen, z. B. Chloroform, keinen Niederschlag von Chlorsilber bewirkt. Immerhin ist in ihnen das Halogen meistens leicht gegen andere Elemente oder Gruppen austauschbar, weshalb sie für organische Reaktionen teilweise hervorragende Wichtigkeit besitzen, zumal die Jod- und Bromverbindungen, welche reaktionsfähiger sind wie die Chloride. So reagiert Bromäthyl in der Siedehitze und Jodäthyl schon in der Kälte mit Silbernitrat. Überdies sind sie wegen minder großer Fluchtigkeit leichter zu handhaben.

In allen Halogenderivaten kann das Halogen durch Rückwärtssubstitution wieder gegen Wasserstoff ersetzt werden, z. B. durch Natriumamalgam, durch Zinkstaub und Salzsäure oder Essigsäure (Nebenprodukte s. B. 27, 443) oder durch Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (s. Bildungsweise B. 1, S. 44).

Auch Fluorverbindungen sind bekannt.

In manchen Alkyljodiden vermag das Jodatom bei — 100° zwei Chloratome anzulagem (dreiwertiges Jod; vgl. Phenyljodidehlorid).

Bildungsweisen. 1. Durch Substitution.

Chlor und Brom wirken meist direkt substituierend (s. S. 42). Bei den gasförmigen Kohlenwasserstoffen ist die Einwirkung schon in der Kälte eine sehr energische; so wirkt Chlor auf Methan leicht unter Explosion ein, so daß Verdunnung durch Kohlensiure notwendig ist. Bei den höhermolekularen Kohlenwasserstoffen ist Erwärmen erforderlich.

Der Eintritt des ersten Halogenatoms erfolgt am leichtesten; die Schwierigkeit der Einführung wächst mit der Anzahl der bereits vorhandenen Halogenatome. Die Einwirkung des Halogens wird durch Sonnenlicht und durch Gegenwart von Jod erleichtert. Aus den höheren Kohlenwasserstoffen entstehen meist zwei isomere Monosubstitutionsprodukte. Der erwähnte Zusatz von Jod dient zum Übertragen des Ohlors, welches dadurch zu Dreifach-Chlorjod verfüssigt wird und als solches wirkt (JCl₃ = JOl + Cl₂). Zum Übertragen von Chlor dienen auch Antimonpentachlorid oder Eisen (letzteres auch von Brom und Jod, B. 18, 2017; Ann. 231, 195; B. 24, 4249). Zur durchgreifenden Chlorierung sättigt man bei Jodgegenwart wiederholt mit Chlor und erhitzt im Rohre auf höhere Temperatur. Über Gesetzmäßigkeiten bei der Substituierung s. B. 26, 2432.

Aus Mothan entstehen der Reihe nach alle Produkte bis zu CCl4-Äthan liefert zunächst Chloräthyl, C2 H5 Cl, dann Äthylen-

chlorid, C2 II4 Cl2 (B. 24, 4247) usf., schließlich C2 Cl6.

Aus Propan entsteht zunächst Normalpropylchlorid, C_8 H_7 Cl_8 schließlich C_8 Cl_8 . Letzteres zerfällt bei durchgreifender Chlorierung in C_2 Cl_9 und C Cl_4 , das Perchlorathan desgleichen in 2 Mol. C Cl_4 . Beim Versuch einer durchgreifenden Chlorierung von Butan und höheren Kohlenwasserstoffen tritt stets ein analoger Zerfall des Moleküls ein.

Bei durchgreifonder Chlorierung oder Bromierung entstehen

nebenber leicht Hexachlor- oder -brombenzol.

Jod wirkt selten direkt substituierend ein, da bei eventueller Substitution Jodwasserstoff entstehen müßte, welcher dann nach S. 44 wieder rückwärts substituieren würde. Zum Eintritt einer Reaktion ist daher der entstehende Jodwasserstoff durch Jodsäure oder Quecksilberoxyd zu entfernen. Die Jodsubstitutionsprodukte werden meist indirekt (nach 2. oder 3.) gewonnen.

Aus ungesättigten Kohlenwasserstoffen.

Dieselben verbinden sich nach S. 56 leicht mit Halogen oder Halogenwasserstoff.

Auf diese Weise entstehen natürlich keine Methanderivate. Äthylen gibt mit Chlor-, Brom- oder Jodwasserstoff: Äthylchlorid, -bromid, -jodid, also Monosubstitutionsprodukte des Äthans. Mit Chlor usw. gibt es Bisubstitutionsprodukte.

Die durch Chlor entstehende Verbindung C₂1I₄Cl₂ heißt Äthylenchlorid und ist isomer mit dem aus Aldehyd durch Chlorphosphor entstehenden Äthylidenchlorid. (Erklärung dieser Isomerie s. S. 75.)

Propylen vereinigt sich mit Jodwasserstoff zu Isopropyljodid, C₃H₇J, welches durch Abspaltung von Jodwasserstoff wieder in Propylen übergeführt wird. Dasselbe Propylen ontsteht aber auch aus einer dem Isopropyljodid isomeren Verbindung, dem normalen Propyljodid (wie natürlich auch aus dem oben erwähnten normalen Propylchlorid) durch Jod- (bzw. Chlor-) wasserstoff-Abspaltung, so daß indirekt das normale Propyljodid (chlorid) in das Isopropyljodid überführbar ist (s. S. 74). Analog entstehen aus den drei Butylenen zwei Butyljodide, nämlich sekundäres und tertiäres Butyljodid, und diese wie die zwei anderen außerdem existierenden Butyljodide (s. S. 74) liefern durch alkoholische Kalilauge umgekehrt jene Butylene, so daß die beiden letzteren Butyljodide in die beiden ersteren isomeren Jodide überführbar sind. Weiteres S. 74.

Wie das Studium der Konstitution der entstandenen Verbindungen zeigt, tritt das Halogen bei diesen additionellen Reaktionen stets an dasjenige Kohlenstoffatom, an wolches die wenigsten Wasserstoffatome gebunden sind, z. B.:

$$CH_8-CH=CH_2+HJ=CH_8-CHJ-CH_8$$
(nicht $CH_8-CH_2-CH_2-CH_2J$);

es entstehen daher von C₈ II₇ X an so nur "sekundäre" und "tertiäre" Verbindungen. Ausnahme s. Trimethylenbromid (S. 77).

Die Namen "primäre, sekundare, tertiäre" Verbindungen beziehen sich auf die Namen der betreffenden (primären, sekundären und tertiären) Alkohole, aus welchen erstere nach Bildungsweise 3 a) erhalten werden können.

3. Aus sauerstoffhaltigen Verbindungen.

a) Aus den Alkoholen C_nH_{2n+1} . OII. In diesen kann das Hydroxyl, OII (s. S. 18 und 82), leicht gegen Chlor, Brom, Jod unter dem Einfluß von Halogenwasserstoffsäure ausgetauscht werden, z. B.:

$$C_2 II_5 OH^{\dagger} + Br H = C_2 II_5 Br + II_2 O.$$

Bei solchem Austausch nimmt das Halogen die Stelle des Hydrovyls ein, so daß die Konstitution der Halogenprodukte derjenigen der verwendeten Alkohole entspricht.

Bei der Einwirkung dieser Sauren tritt indessen ein Gleichgewichtszustand ein, da auch im umgekohrten Sinne obiger Gleichung eine Reaktion vor sich geht; man muß daher zur Darstellung einen großen Überschuß von Halogenwasserstoff anwenden (z. B. mit dem Gas sättigen, in eine Rohre einschmelzen und erhitzen) oder das sich bildende Wasser durch Schwefelsaure oder Chlorzink wegnehmen usw.

Chlormethyl und -athyl werden leicht durch Destillation des betreffenden Alkohols mit Kochsalz und Schwefelsäure oder durch Einleiten von Salzsäuregas in den erhitzten Alkohol, in welchem das halbe Gewicht Zinkchlorid gelöst ist, erhalten (*Groves*).

Zum Austausch von Hydroxyl gegen Chlor sind ferner die Chlorverbindungen des Phosphors verwendbar, welche sich mit Alkoholen ähnlich wie mit Wasser umsetzen:

Besonders häufig wird zu diesem Zwecke Fünffach-Chlorphosphor benutzt, welcher dabei in der Regel in Phosphoroxychlorid übergeht:

$$PCl_a + C_2II_6.OII = C_2H_6Cl + IICl + POCl_3.$$

Auch Phosphoroxychlorid wird zuweilen angewendet.

Besonders wichtig ist die Verwendung von Halogenverbindungen des Phosphers zur Darstellung der Brom- und Jodverbindungen. Man braucht erstere zu diesem Zwecke nicht vorher darzustellen, sondern laßt Phospher und Brom oder Jodbei Gegenwart des Alkohols langsam zusammentreten:

$$3 \text{ CH}_3 \cdot \text{OH} + P + 3 J = 3 \text{ CH}_3 J + PO_8 H_8.$$

b) Auch aus mehrwertigen Alkoholen erhält man Halogensubstitutionsprodukte, z. B. aus Glycerin, C₃ H₅ (O H)₃, durch Phosphorpentachlorid Trichlorhydrin, $C_8H_6Cl_8$, oder durch Jod und Phosphor je nach den Bedingungen (S. 74) Isopropyljodid, C_8H_7J , oder Allyljodid, C_8H_5J . Aus Mannit, $C_6H_8(OH)$, entsteht durch Jodwasserstoff Hexyljodid, $C_6H_{18}J$, indem Jodwasserstoff gleichzeitig reduzierend wirkt.

c) Aus Aldehyden und Ketonen (s. d.) entstehen durch Einwirkung von Phosphorpentachlorid Dichlorsubstitutionspiodukte, z. II. Äthylidenchlorid, $C_2H_4Ol_2$, aus Aldehyd, C_2H_4O ; Acetonchlorid, $C_3H_6Ol_2$, aus Aceton, $C_3H_6Ol_2$.

d) Auch aus Säuren sind zuweilen Halogensubstitutionsprodukte durch Austausch von O und OH gegen drei Chloratome dargestellt worden.

4. Die Chlor- und Bromverbindungen entstehen öfters aus den Jod- bzw. auch Bromverbindungen, indem man durch Behandeln mit einem stärkeren Halogen das schwachere aus ihnen verdrängt, so z. B. Isopropylbromid aus Isopropyljodid; CH₂Br₂ aus CH₂J₂; auch durch Behandlung mit Mercurichlorid oder Stannichlorid, auch wohl rauchender Salzsäure, also durch doppelten Austausch. Umgekehrt lassen sich die Chlor- oder Bromverbindungen in Jodverbindungen überfuhren durch Erhitzen mit Jodnatrium, z.B. in alkoholischer Lösung (B. 18, 519), Jodkalium, trockenem Jodcaleium (B. 16, 392), ferner durch Erhitzen mit rauchender Jodwasserstoffsaure.

Fluorverbindungen entstehen analog aus Fluorsilber und Tetrachlorkohlenstoff, Ohloroform, Methylenchlorid oder Jodalkyl.

5. Durch direkte Vereinigung von Kohlenstoff und Fluor vernng Fluorkohlenstoff, OF4, zu entstehen.

6. Spezielle Bildungsweisen, s. OH3Ol, OHOl3, OHJ3.

1. Monosubstitutionsprodukte, Halogenalkyle,

1. Methylverbindungen, CH₈X. Chlormethyl (Chlormethan), CH₃Cl (Dumas und Peligot, aus CH₄O, 1836). Darstellung aum Methylalkohol, Chlorzink und Salzsäure, s. S. 71; ferner durch Destillation der Schlempe der Zuckerfabriken und Erhitzen der gebildeten salzsauren Trimethylamins, N(CH₈)₈. HCl, auf 360° (Vincent). Farbloses, ätherisch riechendes Gas. Siedepunkt — 22°. In Wasser wenig löslich (4 Vol. in 1 Vol.), leichter löslich in Weingeist. Verwendung zur Kälteerzeugung, zur Extraktion von Blumenparfüms, in der Farbstoffindustrie zur Methylierung von Farbstoffen. Brennt mit grün gesäumter Flamme.

Methylbromid, CH₈ Br (Bunsen 1844 aus Kakodylverbindungen). Darstellung aus Methylalkohol, Phosphor und Brom. Siedepunkt +4,5% spez. Gew. 1,73 bei 0%. Riecht wie Chlormethyl angenehm ätherisch, an Chloroform erinnernd; schmeckt brennend und ist nur schwierig brennbar.

Methyljodid, CH₃ J (Dumas und Peligot). Darstellung aus Methylalkohol, Phosphor und Jod. Siedepunkt 44°, spez. Gew. 2,27 bei 25°. Wird es mit der 16 fachen Menge Wasser auf 100° erhitzt, so entstehen Methylalkohol und Jodwasserstoff. Nur schwierig entzundlich.

2. Äthylverbindungen, C₂H₅X. Äthylchlorid (Chloräthan), C₂H₅Cl (Basilius Valentinus: "Spiritus salis et vini", oder "versüßter Weingeist"). Bildung aus Äthan durch Chlor (Schorlemmer) s. S. 48 u. 69. Darstellung nach Groves (1874) s. S. 71. Entsteht bei der Fabrikation des Chlorals als Nebenprodukt. Leicht kondensierbares Gas (Siedepunkt + 12°), das mit grün gesäumter Flamme brennt. Wirkt als lokales Anästhetikum, auch im Gemenge mit Methylchlorid ("Chloryl").

Äthylbromid, C₂H₅Br (Serullas 1827). Darstellung aus Alkohol durch Phosphor und Brom, auch durch Bromkalium und Schwefelsäure. Brennt schwer mit grünumsäumter, nicht rußender Flamme, welche Bromwasserstoff ausstößt. Wirkt wie Äther als Anästhetikum

Äthyljodid, C_2H_bJ (Gay-Lussac 1815). Darstellung aus Alkohol (von 90 Proz.), Phosphor und Jod. Farblose, eigentümlich ätherisch und etwas lauchartig riechende, stark lichtbrechende Flüssigkeit. Siedepunkt 72°, spez. Gew. 1,94. In Wasser fast unlöslich, mit Alkohol und Äther mischbar, nur schwierig entzündlich. Wird es mit Wasser auf 100° erhitzt, so setzt es sich zu Alkohol und Jodwasserstoff um, analog Jodmethyl. Chlor verwandelt es in Chloräthyl, Brom in Bromäthyl. Am Licht scheidet es Jod aus. Verwendung zu Inhalationen bei Asthma.

Äthylfluorid, $\rm C_2H_5F$. Bei $-48^{\rm o}$ flüssiges Gas von atherischem Geruch, das mit blauer Flamme brennt und Glas nicht angreift.

3 Propyl- und Isopropylverbindungen, C₈H₇X. Von den Verbindungen C₈H₇X existieren je zwei isomere Formen, die Normal-Propyl- und die Iso-Propylverbindungen, von denen die ersteren etwas höher sieden als die entsprechenden

letzteren. Jenen kommt die Konstitutionsformel CH₃ — CH₂ — CH₂X zu wegen ihrer Darstellbarkeit aus Normal-Propylalkohol (S. 93), letztere besitzen die Konstitution CH₃ — CHX — CH₃ wegen ihrer Ableitbarkeit vom Isopropylalkohol (S. 94) und damit vom Aceton (s. d.), von Substanzen, deren Konstitution leicht zu ermitteln ist.

Auch der Theorie nach sind nur diese beiden Fälle möglich, da das Propan, CH₃—CH₂—CH₃, nur zwei Arten von Wasserstoffatomen enthält und gegen Halogen austauschen kann, nämlich 1. sechs, welche an die beiden Endkohlenstoffatome, und 2. zwei, welche an das mittelständige Kohlenstoffatom gebunden sind,

Ubergang der normalen in die Isoverbindungen siehe S. 70. Normal-Propylchlorid, siehe S. 69 und Tabelle S. 67.

Normales Propylbromid geht bei 280° (unvollständig) in Isopropylbromid über. Desgleichen wandelt sich ersteres beim Erhitzen mit Bromaluminium direkt in letzteres um; intermediar entsteht eine Aluminiumverbindung (Kekulé-Schrötter).

Das Normalpropyljodid entsteht aus dem zugehörigen Alkohol.

Physikalische Charaktere obiger Verbindungen siehe Tabelle S. 67.

Das Isopropyljodid ("o. N." Jod. 2. propan) wird dargestellt aus Glycerin, Phosphor und Jod (s. S. 72; das dort erwähnte Allyljodid ist Zwischenprodukt, außerdem entstellt Propylen):

$$C_8 H_3 (O H)_8 + 3 H_J - 3 H_2 O = (C_8 H_5 J_8) = C_8 H_5 J + J_2;$$
 $C_8 H_5 J + 1 H J = C_8 H_6 + J_2;$
 $C_8 H_5 J + 2 H J = C_8 H_7 J + J_2.$

4. Butylhalogenverbindungen, C₄ II₉ X, existieren bereits in je vier isomeren Formen, die auch zum Teil im Siedepunkt beträchtlicher (bis 30°) untereinander differieren.

In der Tat läßt die Theorie die Existenz von vier Isomeren, z. B. Butyljodiden, vorherschen. Vom Normal-Butan leiten sich ab:

a)
$$CH_3-CH_2-CH_2-CH_3$$
 und b) $CH_3-CH_2-CH_3-CH_3$. Normal-Butyljodid (*Linnemann*) sekundäres Butyljodid (Jod. 1. butan) (Jod. 2. butan)

dementsprechend, daß auch in diesem Kohlenwasserstoffe zwei Arten von Wasserstoffatomen: a) an endständige und b) an mittelständige Kohlenstoffatome, gebundene, vorhanden sind.

Vom Trimethylmethan, OH=(OH₈), leiten sich analog ab:
c) OH₉ OH-OH₂J und d) OH₉ OJ-OH₈.

Isobutyljodid (Wurtz) tertiares Butyljodid (Butterow) (Methyl.2.jod.3.propan) (Methyl.2.jod.2.propan).

Die Konstitution dieser vier Verbindungen folgt u. a. aus derjenigen der zugehörigen vier Butylalkohole (S. 94), aus welchen sie sich durch Halogenwasserstoff (HJ) darstellen lassen.

Bezüglich der Umwandlung von a) in das Isomere b), und von c) in d) siehe S. 70. Das Isobutylbromid geht schon beim bloßen Erhitzen auf 230 bis 240° in die tertiare Verbindung über, was durch intermediare Bildung von Butylen zu erklaren ist.

Die Isobutylverbindungen sind am leichtesten darstellbar (aus Isobutylalkohol). Die tertiuren zerfallen mit Wasser leicht in den zugehorigen Alkohol und Halogenwasserstoff, das Jodid schon in der Kälte Konstitution des tertiaren Butyljodids s. auch S. 51.

5. Von Isomeren $C_5\Pi_{11}X$, z. B. Amylchlorid, sind bereits acht denkbar (seehs Amylchloride sind bekannt). Unter ihnen sind hervorzuheben Isoamylchlorid, -bromid usw., Verbindungen, die man aus Isoamylalkohol erhalt, und denen man die Konstitution $(OH_3)_2 = OH - OH_2 - OH_2 X$ (Methyl. 2. halogen. 4. butan) zuschreibt.

6. Bekannt sind ferner analoge Volundungen mit 6 bis 12 und mehr, sowie z.B. mit 16 und 30 Kohlenstoffatomen. Zwei sekundäre Hexyljodide (Jod-2-hexan, OH₈—(CH₂)₃—CHJ—CH₃, und Jod-3-hexan) entstehen aus Mannit oder Dulcit durch Jodwasserstoff und Phosphor.

Cetylbromid und -jodid, $O_{16}\,H_{33}\,B_r$, $O_{16}\,H_{38}\,J$, sind bei mittlerer Temperatur erstarrende Mussigkeiten.

2. Bisubstitutionsprodukte.

- 1. Methylenverbindungen, CH₂X₂. Methylenchlorid (Dichlormethan), CH₂Cl₂, Methylenbromid, CH₂Br₂, Methylenbromid, CH₂Br₂, Methylenbromid, CH₂J₂, sind farblose Flussigkeiten, welche man aus den Trihalogensubstitutionsprodukten durch partielle Rückwartssubstitution oder aus den Monosubstitutionsprodukten durch weitere Einführung von Halogen erhält. Siehe Tabelle S. 67.
- 2. Athylen- und Athylidenverbindungen, C₂H₄X₂. Verbindungen C₂H₄X₂ sind in je zwei isomeren Formon bekannt, welchen man die Konstitutionsformeln:

 $\begin{array}{ccc} CII_2X - CII_2X & \text{und} & CII_3 - CHX_2 \\ \ddot{\mathbf{X}} \text{thylenverbindungen} & \ddot{\mathbf{X}} \text{thylidenverbindungen} \\ \mathbf{Z} \text{usohreibt.} \end{array}$

Die Äthylenverbindungen entstehen aus dem Athylen durch Addition von Halogen; sowie aus dem Glykol, C₂H₄ (O II)₂ (s. d.) durch Halogenwasserstoff oder Halogenphosphor.

Äthylenehlorid (Diehlor. 1.2. athan), C₂ H₄ Cl₂ (Öl der holländischen Chemiker, 1795). Auch aus Äthylchlorid durch Chlorierung. Siedepunkt 84°.

Äthylenbromid (Dibrom. 1.2. äthan), $C_2 \, H_4 \, Br_2$ (Balard), wird dargestellt durch Einleiten von Äthylen in kaltes Brom und hat einen chloroformartigen Geruch. Schmelzpunkt + 9°, Siedepunkt 131°, spez. Gew. 2,2. Gibt bei langem Erhitzen mit viel Wasser auf 100° oder mit Kaliumearbonat Glykol, $C_2 \, H_4 \, (O \, H)_2$. Ist sehr giftig.

Äthylenjodid, C2 H4 J2, ist fest und leicht zersetzlich.

Diese Verbindungen geben mit alkoholischem Kali Acetylen, und gehen durch Austausch der Halogenatome gegen Hydroxyle in Glykol über. Nun wird sich für letzteres die Konstitution HO.CH₂—CH₂.OH aus seinen Beziehungen zu Glykolchlorhydrin und Monochloressigsaure ergeben. Folglich sind auch im Athylenchlorid usw. die beiden Halogenatome an die zwei verschiedenen Kohlenstoffatome gebunden.

Speziellerer Beweis: Man kann das Äthylenchlorid (durch Austausch von Chlor gegen Hydroxyl) uberführen in das auch aus Glykol durch Salzsäure entstehende Glykolchlorhydrin, $\rm C_2H_4$ (O II) Cl, und dies oxydieren zu Monochloressigsäure:

$$C_2H_3ClO_2$$
, = $Cl.CH_2$ -CO.OH (s. d.).

Da nun in letzterer Hydroxyl und Chlor sich an zwei verschiedenen Kohlenstossatomen besinden, so muß dasselbe auch beim Glykolchlorhydrin, also bezüglich der Chloratome beim Äthylenchlorid der Fall sein.

Die Athylidenverbindungen, auch Äthidenverbindungen genannt, welche das zweiwertige Radikal, Äthyliden CH₃—CII—, enthalten (S. 29), entstehen aus dem Aldehyd (Paraldehyd) durch Austausch des Sauerstoffs gegen Halogen mittels Halogenphosphor.

Äthylidenehlorid, Athidenehlorid (Diehlor 1 . äthan), CH₈. CHCl₂, wird aus Aldehyd nach S. 72, bequemer mittels Phosgen, GOCl₂, (CH₈—CHO + COCl₂ == CH₈—CHCl₂ + CO₂) dargestellt. Es entsteht als Nebenprodukt bei der Chloralbereitung. Sein Siedepunkt (57°) liegt niedriger als der des Athylenchlorids (84°). Es ist ein Anästhetikum.

3. Propylenverbindungen, $C_8H_6X_2$. Verbindungen dieser Zusammensetzung entstehen aus Propylen durch Halogenaddition und haben dann unsymmetrische Konstitution, z. B. Propylenchlorid (Dichlor.1.2. propan), $CH_3-CHCI-CH_2Cl$.

Ihnen isomer sind die symmetrisch konstituierten sogenannten Trinethylenderivate (entgegen ihrem Namen keine Derivate des ringförmigen "Trimethylens"), von denen das sogenannte Trimethylenbromid (Dibrom. 1.3. propan), $OH_2Br-OH_2-OH_2Br$, synthetisch aus Allylbromid durch Addition von Bromwasserstoff entsteht (Erlenmeyer):

$$GH_2 = GH - GH_2Br + HBr = GH_2Br - GH_2 - GH_2Br$$
 (s. S. 70),

- 4. Tetramethylenbromid, CH₂Br-CH₂-CH₂-CH₂Br, S.-P. 189°,
- 5. Pentamethylenbromid, CH₂Br(-CH₂)₃-CH₂Br, S.-P. 205% sind gleichfalls bekannt (B. 22, R. 489); desgl.
 - 6. Hexamethylenbromid (B. 27, 216).

3. Trisubstitutionsprodukte.

Chloroform (Trichlormethan), CHCl₃ (1831 *Liebig* und *Soubeiran*, Formel festgestellt durch *Dumas* 1835).

Bildung. Aus Methan und Methylchlorid nach S. 69.

Darstellung. 1. Aus Alkohol sowie aus Aceton durch Erwärmen mit Chlorkalk und Wasser. Aus Alkohol dürfte hierbei intermediär (durch Einwirkung von Chlor) Chloral entstehen.

2. Aus Chloral oder Chloralhydrat (s. d.) durch Erwärmen mit wässerigen Alkalien, neben ameisensaurem Alkali:

Letztere Darstellungsweise liefert das reinste Chloroform.

Eigenschaften. Farblose Flüssigkeit von eigentumlich ätherischem Geruch und süßlichem Geschmack. In Wasser nur wenig löslich, unter — 70° starr, bei + 61,2° siedend. Spez. Gew. 1,527. Es löst Fette, Harze, Kautschuk, Jod (purpurfarben) usw. Es ist ein wichtiges Anästhetikum (Simpson, Edinburg 1848).

Chromsiure führt es in Phosgen über. Kaliumamalgam bewirkt die Bildung von Acetylen. Kali zersetzt es zu ameisensaurem und salzsaurem Salz:

$$O II O I_3 + 4 KO II = II O O_2 K + 8 K O I + 2 II_2 O$$
.

Durch Ammoniak bei Rotglut entstehen Cyanwasserstoff und Salzsäure:

$$onoi^3 + nn^3 = onn + shor$$

Empfindlicher Nachweis des Chloroforms durch die Carbylaminreaktion (s. Isonitrile).

Das dreiwertige Radikal CH des Chloroforms heißt Methenyl oder Methin (S. 29).

Bromoform, CHBr₈, ist zuweilen im kauflichen Brom enthalten.

Jodoform (Trijodmethan), CHJ₈ (Serullas 1822; Formel durch Dumas festgestellt). Darstellung durch Erwärmen von Alkohol mit Jod und Alkali oder Alkalicarbonat:

 $C_2H_3OH + 8J + 6KOH = CHJ_8 + HCO_2K + 5KJ + 5H_2O$, ameisensaures Kali

oder durch Elektrolyse einer wässerig-alkoholischen Jodkaliumlosung. Es entsteht auch aus Aceton, Aldehyd, Milchsäure (überhaupt aus Verbindungen, welche die Gruppe CH₃—CH(OII)—C oder CH₃—CO—C enthalten, *Lieben*), durch Alkali und Jod.

Eigenschaften. Gelbe hexagonale Tafeln; Schmelzpunkt 119°. Enthält nur 0,25 Proz. Wasserstoff; daher wurde der Wasserstoffgehalt früher übersehen. Geruch eigenartig. Mit Wasserdämpfen flüchtig. Wichtiges, den Wundheilungsprozeß beförderndes Mittel.

Fluoroform, OHFs, ist gasförmig. Bildung s. S. 72.

Methylchloroform (Trichlor . 1 . athan), CH_3 — COl_3 , das Trichlorid der Essigsäure, wirkt ebenfalls als Anästhetikum. Es enthält das dreiwertige Radikal Athenyl, CH_3 . O

Glycerylchlorid (Trichlor.1.2.3. propan), C₈ H₂Cl₈, Trichlorhydrin, erhält man aus Glycerin und Chlorphosphor; ferner aus Allylchlorid und Chlor. S.-P. 158°.

Tribromhydrin, C₈II₅Br₈, ist gleichfalls bekannt; nicht hingegen die Jod verbindung C₈II₅J₈, welche in statu nascendi, beim Versuch, sie aus Glycerin durch Jod und Phosphor darzustellen, in Allyljedid, C₈II₅J, und Jod zerfällt (s. S. 72 u. 74).

4. Höhere Substitutionsprodukte.

Tetrachlorkohlenstoff, CCl, Siedepunkt 77°. Farblose Flüssigkeit. Darstellbar aus Chloroform oder Schwefelkohlenstoff und Chlor. Tetrabromkohlenstoff, CBr₄. Tafeln, unzersetzt siedend.

Tetrajodkohlenstoff, OJ, jubinähnliche Kristalle.

Tetrafluorkohlenstoff, $\widehat{CF_4}$, ist synthetisch aus Lampenruß und Fluor darstellbar und bildet ein farbloses, bei mäßigem Druck kondensierbares Gas.

Perchlorathan (Hexachlorathan), O₂ Cl₀, rhombische Tafeln von campherartigem Geruch. Schmilzt und siedet bei 185⁰.

B. Halogenderivate der ungesättigten Kohlenwasserstoffe.

Hierhin gehörige Verbindungen werden erhalten:

1. Aus Halogenderivaten der gesättigten Kohlenwasserstoffe durch partielle Entziehung von Halogenwasserstoff oder Halogen:

$$C_2H_4Br_2 - HBr = C_2H_3Br; C_2H_2X_4 - X_2 = C_2H_2X_2.$$

2. Durch unvollständige Sättigung wasserstoffärmerer Kohlenwasserstoffe mit Halogen oder Halogenwasserstoff, z. B.;

$$C_2 II_2 + HBr = C_2 II_3 Br$$

3. Aus Halogenadditionsprodukten ungesättigter Sauren durch Behandlung mit Kaliumcarbonat:

4. Die Allylverbindungen C₈ H₅X entstehen aus Allylalkohol ind Halogenwasserstoff bzw. -phosphor.

Diese ungesättigten sind den entsprechenden gesättigten Substitutionsprodukten sehr ähnlich, nur vermögen sie als Derivate ungesattigter Kohlenwasserstoffe noch Halogen oder Halogenvasserstoff zu addieren und existieren in geometrisch isomeren Modifikationen. — Zu erwähnen sind:

Bromathylen (-athen), Vinylbromid, C₂H₃Br, = OH₂ = OHBr. Allylchlorid, -bromid, -jodid (Halogen. 3. propen. 1), OH₂=CH-OH₂X.

Diese Verbindungen sind von Wichtigkeit wegen ihrer Besiehung zu den in der Natur sich findenden Allylverbindungen, nämlich Senföl und Knoblauchöl. Das Jodid wird aus Glycerin, Tod und Phosphor (s. o.) dargestellt und daraus mittels Quecksilberchlorid das Chlorid.

Ihnen isomer sind die Propylenverbindungen, z.B. a-Chlorpropylen (Ohlor.1.propen.1), OHCI=CH—CH₃, welches aus Crotondurebichlorid nach Bildungsweise 3. entsteht. Hierbei bilden sich die beiden von der Theorie vorausgeschenen stereochemischen Isomeren Wishrenus, A. 248, 281), nämlich:

welche sich durch ihre verschiedene Reaktionsfähigkeit und auch stwas durch ihren Siedepunkt unterscheiden.

Dichlorithylen, Acetylendichlorid, OHCI = OHCI, S.-P. 550.

Perchlorithylen, O₂Cl₄, ist eine farblose Flüssigkeit; S.-P. 121°; Tetrajodäthylen, O₂J₄, Dijodoform, Sm.-P. 187°. Aus Dijodithylen und Jod, geruchlos, von jodoformähnlicher Wirkung.

Halogenderivate der Acatylenreihe sind:

Chloracetylen (Chlorathin), O₂HCl, ein selbstentzündliches Gas; Bromacetylen, O₂HBr, ein an der Luft entzündliches Gas,

verbrennt mit purpurfarbener, stark rußender Flamme.

Dijodacetylen, C₂J₂, Sm.-P. 78⁰, ein kraftiges Antiseptikum von widerlichem Geruch, entsteht aus Acetylen, Hypojodit und Jod. Halogenverbindungen, welche mehrere verschiedene Halm gene onthalten, sind gleichfalls bekannt.

III. Einwertige Alkohole.

Als Alkoholo bezeichnet man sauerstoffhaltige Verbindungen, neutraler Reaktion, welche mit Sauren ähnlich wie Basen unter Wasseraustritt zu Verbindungen zusammentreten können, wolche letzteren den Salzen analog zusammengesetzt sind und "Ester oder "zusammengesetzte Äther" genannt werden, z. B.:

$$C_2 II_5.0H + NO_2.0H = C_2 II_5.(0.NO_2) + II_2 0.$$

Alkohole sind ferner durch Oxydation leicht in sauerstoffreichen bzw. wasserstoffärmere Verbindungen (Aldehyde, Ketone, Sauern überfährbar, sie werden durch Halogene nicht substituiert, medern oxydiert usw.

Der Theorie nach leiten sich die Alkohole von den Kohleuwasserstoffen durch Eintritt von Hydroxyl an die Stelle von Wasserstoff ab (s. S. 26 u. 82).

Analog den ein- und mehrwertigen Basen kennt man auch ein-, zwei-, drei- usw. -wertige Alkohole, je nach der Anzaba von Molekülen einbasischer Sauren, welche mit einem Molekul des Alkohols sich zu einem Ester vereinigen konnen.

Die mehrwertigen Alkohole, z. B. Glykol, $O_2\Pi_1(O\Pi)_2$, $(Hyeoric O_3\Pi_5(O\Pi)_3$, Mannit, $O_3\Pi_8(O\Pi)_6$, werden erst später abgehandelt.

Die einwertigen Alkohole können wiederum gesättigte oder ungesättigte sein, entsprechend den ihnen zugrunde liegenden Kohlenwasserstoffen. Die ungesättigten sind den gesättigten gate hahlich, indes durch ihre Additionsfähigkeit von ihnen verschieden.

A. Einwertige gesättigte Alkohole, C_n H_{2 n + 1}.() II. (Siehe Tabelle a. f. S.)

Die niedrigsten Glieder dieser Reihe sind farblose, leielt be wegliche Flüssigkeiten, die mittleren sind mehr ölig, die höchsten, vom Dodeoylalkohol, $C_{12}II_{25}OH$, an, bei gewöhnlicher Temperatur fest und paraffinähnlich. Gasformige Alkohole sind unbekannt Bei analoger Konstitution (s. u.) erhöht sich der Siedepunkt ziem lich regelmäßig, bei den Anfangsgliedern um etwa 196, spater um eine geringere Zahl.

Einwertige gesattigte Alkohole, Cn Hin+10H.

		ţ	İbersioht	•			
SP.	1570 1750		11430 [1670	1890	{210 ₀		
SmP.		- 50	240 380	490	290 790	850	
	С ₆ Н ₁₃ О Н С ₇ Н ₁₅ О Н	С ₁₀ Н ₂₁ О Н	С ₁₂ Н ₂₅ О Н С ₁₄ Н ₂₉ О Н	С ₁₆ Н ₃₃ О Н	C26 H57 O H	C30H610H(?)	
- 	Hexylalkohole Heptylalkohole	Nonylalkohole Decylalkohole	Dodecylalkohole . C ₁₂ H ₂₅ OH Tetradecylalkohole C ₁₄ H ₂₉ OH	Hexadecylalkohole (Cetylalkohole)	1370 Octadecylalkohole C ₁₈ H ₅₇ O H 131º Cerylalkohol C ₂₈ H ₅₅ O H	Myricylalkohol (C ₃₀ H ₆₁ OH(?)	
SP.	660 780	830	108º	830	137 ⁰	1180	
mőgl. bek. SmP. SP.	- 940 1120			+250			
bek.	ㅋㅋ લ	4		œ)		ri.
mőgl.	нны	4		∞			ryks an
	СВ, ОВ С, Б, ОВ С, В, ОВ	, то д то д то д то д то д	* * * * * * * * * * * * *	ф С. Н., ОН	C-C-C-C-C	°	llang des Hydroz
rnthe	Methylalkohol Athylalkohol Fropylalkohole: Inormaler P.	2. Isopropylalkohol Butylalkohole: 1. normaler primärer B.	3. Methyläthylcarbinol	4. Trimethylcarbinol Amylalkohole:	• •	3. Methylpropyloarbinol nsw.	1) Das * gibt die Stellung des Hydroxyls au.

Die Anfangsglieder der Reihe sind mit Wasser mischter, die Loslichkeit in Wasser nimmt aber schnell ab: so ist Butyl alkohol erst in 12 Tln., Amylalkohol, C₆H₁₂O₁ in 40 Tln. Wa e. (also nur noch wenig) löslich. Die höheren Glieder sind in Wa en nicht mehr löslich. Erstere werden aus der wässerigen Loburt, durch Salze, z. B. Kaliumcarbonat oder Chlorcalcium, ausgeschieden ("ausgesalzen").

Das spezifische Gewicht ist stets < 1. Die höchsten Glieder (über C₁₆) sind nur noch im Vakuum unzersetzt destillierbar; ber gewohnlichem Druck zerfallen sie in Olefine und Wasser. Die niedrigen Glieder besitzen einen weingeistigen, die etwas höhrer: (C₅) einen fuseligen Geruch und brennenden Geschmack; die höchsten Glieder sind paraffinähnlich, geschmack- und geruchter

Konstitution und Isomerien; Einteilung der Alkohole Von C_3H_3O an sind die Alkohole vielfach in verschiedenen von meren Modifikationen bekannt; so gibt es zwei Propylalkohole, vier Butylalkohole, acht Amylalkohole usw.

Nur ein Teil dieser Alkohole ist durch Oxydation in Säurer, C_nH_{2n}O₂, mit gleich vielen Kohlenstoffatomen überführbar, wohm als Zwischenprodukte Aldehyde, C_nH_{2n}O, entstehen. Man neuter solche Alkohole primäre: z. B. primärer Propylalkohol, primäre: Butyl- und Isobutylalkohol usw.

Eine andere Klasse von Alkoholen ist nicht zu Säuren met gleich vielen Kohlenstoffatomen oxydierbar, vielmehr ontstehen lender Oxydation zunächst, durch Austritt von zwei Atomen Wasserstoff, Ketone, C_nH_{2n}O, z. B. aus Isopropylalkohol Aceton, C₃H, & Solche Alkohole heißen sekundäre: z. B. sekundärer Entyl alkohol. Durch weitere Oxydation geben die Ketone zwar Säuren, aber nicht von gleichem, sondern stets von geringerem Kohlenstoffatomgehalt, also unter Zerfall der Kohlenstoffkette.

Die dritte Klasse von Alkoholen endlich, die tortiären, z. B. tertiärer Butylalkohol, vermögen durch Oxydation weder Aldehyde noch Ketone noch Säuren mit gleich vielen Kohlen stoffatomen zu bilden. Auch die tertiären Alkohole sind indenne zu Ketonen oder Säuren, aber nur zu solchen von geringeren Kohlenstoffatomgehalt, oxydierbar.

Konstitution der Alkohole. In den einwertigen Alkoholen spielt ein Wasserstoffatom eine andere Rolle, als die anderen. So ist es ersetzbar gegen Metalle (K, Na) und gegen Saureradikale; es tritt bei der Einwirkung von Halogenwasserstoff zugleich mit dem Sauerstoffatom (als Wasser) aus, während die anderen Wasserstoffatome unangegriffen bleiben usw. Man nennt dieses Wasserstoffatom, welches auch schon in der Typentheorie (s. S. 14) von den anderen unterschieden wurde, das typische oder extraradikale Wasserstoffatom. Es ist nicht direkt, sondern durch Vermittelung des Sauerstoffs an Kohlenstoff gebunden, was auch daraus hervorgeht, daß die Alkohole aus den Monohalogensubstitutionsprodukten der gesättigten Kohlenwasserstoffe darstellbar sind (s. S. 85). Dies ist für den Äthylalkohol bereits S. 18 genauer dargelegt worden.

Die Alkohole enthalten folglich ein Hydroxyl, OII, und somit ist ihre allgemeine Konstitutionsformel (C_nH_{2n+1}) . OH.

Der Theorie nach kann nun dieses Hydroxyl in einem Kohlenwasserstoffe entweder an die Stelle eines Wasserstoffatoms einer Methylgruppe treten: alsdann entsteht ein Alkohol, der die Gruppe —CH₂. OH (Kohlenstoff einmal an anderen Kohlenstoff gebunden) enthält, z. B. CH₃—CH₂OH, oder es kann ein Wasserstoffatom einer Methylengruppe =CH₂ ersetzt werden gegen Hydroxyl, so daß die entstehenden Verbindungen die Atomgruppe =CH. OH (Kohlenstoff zweimal an andere Kohlenstoffatome gebunden) besitzen. Endlich ist es möglich, daß in den Kohlenwasserstoffen mit verzweigter Kohlenstoffkette der Wasserstoff einer Methingruppe =CH (S. 29) ersetzt wird gegen Hydroxyl; die so entstehenden Verbindungen enthalten alsdann die Gruppe =C. OH, in welcher der Kohlenstoff mit seinen übrigen drei Affinitäten an andere Kohlenstoffatome gebunden ist.

Nun sieht man leicht, daß eine Gruppe $-C < 0.H^2$ durch weitere Einführung von Sauerstoff schließlich in die Gruppe -C < 0.H übergehen kann. Diese letztere Gruppe, Carboxyl genannt, ist nun in den durch Oxydation der primären Alkohole entstohenden Säuren $C_nH_{2n}O_2$, gleich $C_{n-1}H_{2n-1}$. CO_2H , wie später nachzuweisen, enthalten.

Folglich sind es die primären Alkohole, in denen die Atomgruppe -CH2. OH enthalten ist.

Die Gruppe CH.OH kann durch weitere Einführung von Sauerstoff in die Gruppe =C=0 (gleich =C $<_{OII}^{OII}$ minus H_2O)

übergehen, welche Atomgruppierung den Ketonen (s. d.) eigentümlich ist. Eine weitere Einführung von Sauerstoff bzw. Hydroxyl, wodurch Säuren (Gruppe —CO.OH) entstehen würden, ist in diesem Falle, da Kohlenstoff vierwertig, nicht ohne Sprengung von Kohlenstoffbindungen, d. i. Kohlenstoffabspaltung, möglich. Da es nun die sekundaren Alkohole sind, welche durch Oxydation Ketone, aber keine Sauren mit gleich vielen Kohlenstoffatomen liefern, so kommt die Gruppe =CH.OH den sekundären Alkoholen zu.

Die Atomgruppierung \equiv C.OH endlich enthält schon das Maximum von Sauerstoff, welches von einem Kohlenstoffatom, das mit drei anderen Kohlenstoffatomen zusammenhängt, gebunden werden kann. Eine diese Atomgruppe enthaltende Verbindung kann also durch Oxydation nicht in Aldehyde, Säuren oder Kotone mit gleich vielen Kohlenstoffatomen im Molekül übergehen. Wenn dennoch durch Oxydation zu der Gruppe \equiv C.OH weiterer Sauerstoff hinzugeführt wird, so kann dieses wieder nur dadurch geschehen, daß die Bindung eines anderen Kohlenstoffatoms gelöst, daß also die Kohlenstoffkette gesprengt wird, wodurch dann zwar Säuren (bzw. Ketone) entstehen können, aber nicht mehr solche mit derselben Anzahl von Kohlenstoffatomen im Molekül. Da dies das Verhalten der tertiären Alkohole ist, so kommt ihnen die Gruppe \equiv C.OH zu.

So findet die Existenz der drei Klassen von Alkoholen durch die Theorie ihre befriedigendste Erklarung.

Die sekundaren und tertiären Alkohole sind von Kolbe (1864) schon theoretisch vorausgesehen worden. (Ann. 132, 102.)

Unter den isomeren Alkoholen besitzen die primären den höchsten, die tertiären den niedrigsten Siedepunkt. Bei ihren Estern wiederholt sich diese Regelmäßigkeit. Die tertiären haben unter ihren Isomeren den höchsten Schmelzpunkt und sind daher früher fest.

Vorkommen. Verschiedene Alkohole sind in der Natur beobachtet worden, und zwar gebunden an organische Säuren als Ester, in ätherischen Olen und Wachsarten; so der Methylalkohol, Äthylalkohol (diese auch frei), Butylalkohol, Hexylalkohol, Octylalkohol, ferner die Alkohole mit 16, 26 und 30 Kohlenstoffatomen.

Bildungsweisen. I. Allgemeine. Aus den Estern durch Kochen mit Alkalien oder Säuren oder durch Überhitzen mit Wasser (siehe "Ester"), z. B.: $CH_1 \cdot O \cdot (C_7H_5O_2) + KOII = CH_3OH + C_7H_7O_2 \cdot OK.$ Salicylshuremethylester Methylalkohol Salicylshures Kali

Man bezeichnet diese Reaktion als "Verseifung" oder "Hydrolyse"·

Einige Ester, so z. B. Äthylschwefelsaure, zerfallen schon beim Erwarmen mit Wasser:

$$C_2\Pi_3.0.80_3H + H_2O = C_2\Pi_5.0H + 80_4H_2.$$

- 2. Aus den Halogenverbindungen, Cn H2n+1X:
- a) Durch Erwärmen derselben (besonders der Jodide) mit überschüssigem Wasser auf 100°:

$$C_2H_5J + H.OH = C_2H_5.OH + HJ.$$

Tertiare Jodide setzen sich schon in der Kälte um.

Bei Anwendung von wenig Wasser tritt ein Gleichgewichtszustand ein (S. 71).

b) Häufig durch Digerieren mit feuchtem Silberoxyd, welches hier wie das unbekannte Hydrat AgOH reagiert, oder durch Kochen mit Bleioxyd und Wasser, z. B.:

$$C_2 H_5 J + Ag.OH = C_2 H_5.OH + AgJ.$$

Die Halogenverbindungen $C_nH_{2n+1}X$ können auch als Halogenwasserstoffester der Alkohole bezeichnet werden (s. Ester). Bildungsweise 2, fällt daher eigentlich mit 1, zusammen.

c) Durch Erhitzen mit Silberacetat oder Kaliumacetat wird zunächst ein Essigsäure-Ester des betreffenden Alkohols dargestellt (doppelter Austausch), und dieser dann verseift, z. B.:

$$C_2 II_5 J + AgO.(C_2 II_8 O) = C_2 II_6.O.C_2 II_8 O + AgJ.$$
 $C_2 II_5.O.(C_2 II_8 O) + HOK = C_2 II_5.OH + (C_2 II_8 O).OK.$

3. Aus den Paraffinen und Olefinen, indem man dieselben zunächst in Halogenverbindungen $C_n \coprod_{2n+1} X$ überführt (s. 2.).

Da die aus den Olefinen erhaltenen Halogenverbindungen ihr Halogen meist an demjenigen Kohlenstoffatome enthalten, welches die geringste Zahl von Wasserstoffatomen gebunden hält (s. S. 70), so sind die daraus darstellbaren Alkohole von Cs an sekundäre oder tertiäre.

- 4. Aus Kohlenhydraten (Traubenzucker) durch Garung mittels Hefepilzen entstehen die Alkohole mit 2, 3, 4 und 5 (unter Umständen auch mit 6) Kohlenstoffatomen; s. S. 89.
- 4a. Aus Glycerin wie aus Kohlenhydraten entstehen ferner durch Schizomyceten-Gärung Alkohole mit 2, 3 und 4 Kohlenstoffatomen (Fits).

5. Aus primaren Aminen entstehen durch Behandeln mit salpetriger Säure 1) die Salpetrigsäure-Ester der Alkohole:

$${ \begin{array}{c} C_2H_5 & |NH_2| \\ + & HO[N]0 \end{array} = C_2H_6OH + N_2 + H_2O. }$$

- 6. Aus mehrwertigen Alkoholen durch partielle Einwirkung von Halogenwassenstoff und Rückwärtssubstitution der entstehenden Verbindungen, z. B.:
- $\begin{array}{c} (O_3H_5(OH)_8(Olycerin) + 2HOl = O_3H_6(OH)Ol_2(Dichlorhydrin) + 2H_2O; \\ (O_3H_6(OH)Ol_2 + 2H_2 = O_3H_7OH (Isopropylalkohol) + 2HOl. \end{array}$
- 7. Durch Einwirkung von Organomagnesiumverbindungen auf Verbindungen mit der Atomgruppe >CO entstehen Verbindungen vom Typus >C $<_{\rm CH_3}^{\rm O\,Mg\,J}$, die mit Wasser Alkohole >C $<_{\rm CH_3}^{\rm O\,H}$ liefern (Grignard).
- II. Spezielle Bildungsweisen. 1. Primäre Alkohole entstehen aus den $Aldehyden \, C_n H_{2n}O$ durch Reduktion mit Natriumamalgam und sehr verdunnter Schwefelsture (*Wurts*); oder durch Eisessig und Zinkstaub (wobei die Essigsäureester der Alkohole entstehen); so z. B.: $C_2 H_4 O + 2 H = C_2 H_6 O$.
- 1 a. Desgleichen bilden sich primäre Alkohole aus Säuren durch Behandlung ihrer Ester oder Anhydride (s. d.), oder eines Gemisches des Anhydrids mit einem Säurechlorid (s. d.), mit naszierendem Wasserstoff; hierbei entsteht der Säurecster des Alkohols.

In gewissen Fällen (s. Glukonsäure) können Sauron auch direkt durch Natriumamalgam zu Alkoholen reduziert werden (E. Fischer).

- Da die Säuren (s. d.) ihrerseits synthetisch aus um ein Kohlenstoffatom armeren Alkoholen dargestellt werden können, so sind hierdurch aus diesen auch kohlenstoffreichere Alkohole synthetisch erhaltbar (Lieben und Rossi).
- 2. Schundäre Alkohole entstehen aus den Ketonen C_nH₂nO durch Wasserstoff in statu nascendi (Natriumamalgam):

$$\begin{array}{c} \text{CII}_3 - \text{CO} - \text{CH}_3 \ + \ \text{II}_2 = \ \text{OII}_8 - \text{OII}(\text{OII}) - \text{OII}_8 \\ \text{Accton} & \text{Isopropylalkohol} \end{array}$$

Als Nebenprodukte entstehen Pinakone (s. Ketone).

¹⁾ Der Bequemlichkeit wegen wird statt $N_2O_3 + H_2O$ die Formel des hypothetischen Salpetrigsäurehydrats, $NO_2H = NO.OH$, verwendet.

- 3. Sekundåre Alkohole entstehen ferner durch Einwirkung von Aldehyden oder Ameisensatureäthylester auf Zinkalkyle oder Organomagnesiumverbindungen.
- 4. Tertiüre Alkohole bilden sich bei längerer Einwirkung von Zinkmethyl oder äthyl (2 Moleküle) auf Saurechloride und Zersetzen des entstehenden Produktes mit Wasser (Butlerow). Bei kürzerer Einwirkung entstehen nicht Alkohole, sondern Ketone.
- 4a. Teitiare Alkohole können ferner dargestellt werden durch Umsetzung von Organomagnesiumverbindungen mit Ketonen oder Estern, Ohloriden oder Anhydriden von Sauren (außer Ameisensaure) (Grignard).
- 5. Durch Anlagerung von Wasser an Olefine entstehen zuweilen sekundäre oder tertiäre Alkohole direkt (oder durch Vermittlung von Chlorzink, B. 25, R. 804); z. B. (CH₃)₈C.OII aus Isobutylen.

Die Nomenklatur der Alkohola, zumal der sekundären und tertiären, gründet sich auf ihren Vorgleich mit Methylalkohol, den man auch Carbinol nennt. Man betrachtet sie als Carbinol, CH_3 . OH , in welchem die drei Wasserstoffatome des Methyls ganz oder teilweise gegen Alkoholradikale ersetzt sind, z. B.: tertiärer Butylalkohol, $(\mathrm{CH}_3)_3\mathrm{C.OH} = \mathrm{Trimethylcarbinol}$; oder sekundärer Butylalkohol, $\mathrm{CH}_3 - \mathrm{CH}_2 - \mathrm{CH}(\mathrm{OH})\mathrm{CH}_3 = \mathrm{CH}(\mathrm{OH})(\mathrm{CH}_3)(\mathrm{C}_2\mathrm{H}_3) = \mathrm{Methylathylcarbinol}$.

Der "o. N." (S. 27) der Alkohole endigt auf "ol".

Verhalten der Alkohole. 1. Der typische Wasserstoff (S. 83) ist durch Metalle vertretbar, z. B. direkt durch Kalium oder Natriummetall, welche unter Wasserstoffentwickelung Substanzen bilden, die man Methylate usw. (Alkoholate) nennt:

$$C_2 II_5 O[H + Na] = C_2 H_5 ONa + H.$$
Natriumathylat,

Diosolben zorsetzen sich mit Wasser wieder in den Alkohol und Alkali (s. S. 93).

Primäre und sekundäre Alkohole verbinden sich bei 1300 mit Baryt oder Kalk zu Alkoholaten (tertiäre nicht). Mit Chlorcaleium entstehen kristallisierte Verbindungen, so daß es nicht zum Trocknen der Alkohole dienen kann; erstere werden durch Wasser wieder zersetzt.

- 2. Sie vermögen in die Zusammensetzung mancher Verbindungen als "Kristallalkohol" einzutreten (s. S. 89 und 93).
 - 8. Sie liefern bei der Einwirkung von Sauren Ester:

$$C_2H_5OH + (C_2H_8O)OH = C_2H_5.O.(C_2H_8O) + H_2O$$
Essigsauro Essigsaurohthylester

(s. S. 80 und 84).

Unter diesen Estern sind besonders die der Benzoësdure und Phtalsaure zur Abscheidung und Erkennung von Alkoholen geeignet.

- 4. Durch wasserentziehende Mittel lieforn sie Olefine.
- 5. Mit Halogenwasserstoff oder Halogenphosphor entstehen Monosubstitutionsprodukte der Kohlenwasserstoffe (s. S. 71).
- 6. Verhalten der primaren, sekundaren und tertiaren Alkohole bei der Oxydation: s. S. 82 ff.

Bei der Oxydation des Methylalkohols entsteht statt Ameisensäure wegen ihrer leichten Oxydierbarkeit meist Kohlensaure.

6a. Hohere primäre Alkohole gehen durch Erhitzen mit Natronkalk in die zugehörigen Sauren über.

7. Halogene substituieren nicht (s. o.), sondern oxydieren.

Als substituierte einwertige Alkohole erscheinen gewisse Halogenwasserstoffester mehrwertiger Alkohole, z. B. $\mathrm{CH_2Cl-CH_2}$. OH, Äthylenchlorhydrin, = Monochlor-Äthylalkohol; $\mathrm{Cl-OH_2}$. OH, Chlormethylalkohol (siehe bei Formaldehyd).

8. Die primären, sekundären und tertiären Alkohole lassen sich ferner durch das Verhalten der aus ihren Jodiden mit Silbernitrit gebildeten Nitroverbindungen (s. d.) unterscheiden (V. Meyer).

Sie unterscheiden sich auch durch die Verschiedenheit der Anfangsgeschwindigkeit und des Grenzwertes der Esterifikation z. B. mit Essigsture,

Methylalkohol.

Methylalkohol (Methanol), Holzgeist, $CH_3 \cdot OH$. Entdeckt im Holzteer 1661 von Boyle, als verschieden erkannt vom Alkohol 1812 von $Philips\ Taylor$. Seine Zusammensetzung wurde erkannt 1884 von $Dumas\ und\ Péligot$. Name von $\mu \mathcal{E} \mathcal{V}_{\nu}$, Wein, $und\ \mathcal{E} \lambda \eta$, Holz.

Vorkommen: Als Salicylsaureester in Gaultheria procumbens (Wintergrünöl, Kanada); als Buttersaureester in unreisen Samen von Heracleum giganteum; als Methylester des Benzoyleogonins im Cocaïn.

Bildung: 1. aus Methan (Berthelot) durch Chlorierung und Verseifung des entstandenen Chlormethyls.

- 2. Aus Methyljodid und Wasser (s. oben).
- 3. Durch trockene Destillation des Holzes.

Bei derselben bilden sich außer Holzkohle:

a) Gase: CH4, C2H6, C2H4, C2H2, C3H6, C4H8, CO, CO2, H2 usw.
b) Eine wasserige Flussigkeit, "Holzessig", enthaltend: CH4O, Essigsaure, Aceton, Essigsauremethylester, Allylalkohol usw.

c) Holzteer, enthaltend Paraffine, Naphtalin, Phenol, Guaja-

cole usw.

4. Auch aus Vinasse (Schlempe) durch trockene Destillation.

Darstellung: aus dem Holzessig (s. o.) durch wiederholte partielle Destillation desselben nach verherigem Neutralisieren. Reinigung vermittelst der bei 1000 bestandigen Chlorealeiumverbindung (s. u.), oder besser durch Überführung in den Oxalsäure- oder Benzoesäureester, die leicht zu reinigen und wieder zu verseifen sind.

Eigenschaften: Farblose Flüssigkeit. Sm.-P.: — 94°; S.-P.: 66°. Spezifisches Gewicht etwa 0,8. Das Handelsprodukt enthalt gewohnlich Aceton. Brennt mit nicht leuchtender Flamme. Löst Fett, Öle usw. Wirkt berauschend wie Äthylalkohol. Tritt wie dieser als "Kristallalkohol" in die Zusammensetzung von Verbindungen ein, wie: BaO + 2 CH₄O; MgCl₂ + 6 CH₄O; GaCl₂ + 4 CH₄O (sechsseitige Tafeln). Ist leicht oxydierbar zu Formaldehyd und Ameisensaure; zu letzterer auch durch Erhitzen mit Natronkalk. Metallisches Kalium bildet kristallisiertes CH₃OK + CH₃OH. Er löst, wenn wasserfrei, geglühtes Kupfersulfat mit blaugrüner Farbe. Über erhitzten Zinkstaub destilliert, liefert er fast glatt Kohlenoxyd und Wasserstoff.

Verwendung. Zu Teerfarben (auch in Form seiner Derivate OH_3J , OH_3OI); zu Politur, Firnissen, Wiokersheimer's Flüssigkeit (Konservierungsmittel); zum "Denaturieren" des Alkohols usw.

Kaliummethylat, CII3. OK. Weiß, amorph, flockig.

Äthylalkohol.

Äthylalkohol (Äthanol), Weingeist, C2 H5, OH.

Schon im Altertum waren weingeisthaltige Lösungen bekannt und auch früh die Verstärkung derselben durch Entwässerung mittels Kaliumearbonat oder Destillation. Erwahnt als "Alkohol" findet er sich im 16. Jahrhundert. Lavoisier erkannte die qualitative, Saussure 1808 die quantitative Zusammensetzung des Alkohols.

Vorkommen. Der Alkohol ist nur ganz vereinzelt, als Buttersäureester, im Pflanzenreich, verschiedentlich aber im Tierreich

1

aufgefunden worden, z. B. im diabetischen Harn. Kleine Mengen finden sich auch im Steinkohlenteer, Tieröl, Brot usw.

Bildung. 1. Aus Äthan durch Überführen in Chlorüthyl und Verseifung des letzteien.

2. Aus Äthylen durch Vereinigung mit konzentrierter Schwefelsäure und Verseifung der zundehst gebildeten Äthylschwefelsäure (s. S. 56 und 85; Faraday, von Berthelot 1855 bestätigt).

3. Aus Aldehyd durch Reduktion (Wurtz, A. 123).

4. Darstellung durch geistige Gärung des Zuckers. So entsteht Alkohol direkt aus Trauben- und Fruchtzucker, $C_0H_{12}O_0$, nach vorheriger Hydratisierung aus Rohrzucker, $C_{12}H_{22}O_{11}$, oder

Stärke, (C6 H10 O5)x, s. u.; direkt aus Malzzucker.

Gurungen sind gewisse langsame, in der Regel unter Gasentwickelung und Selbsterwärmung vor sich gehende Zersetzungsprozesse organischer Substanzen, welche durch Mikroorganismen hervorgerufen werden. Die geistige, d. h. die zu Weingeist führende Garung des Zuckers erfolgt bei Anwesenheit mikroskopisch kleiner Pflanzen, der Hefepilze oder Saccharomyceten, welche rundliche, sich durch Sprossung vermehrende Zellen bilden. Man hat die Garwirkung deshalb als eng verbunden mit den Lebens- und Ernährungsvorgingen betrachtet; indessen ist eine Abtrennung derselben von den lebenden Hefezellen gelungen. Die Gärung wird demnach bewirkt durch zwei Enzyme (s. d.), die Zymase und die Lactacidase, welche aber nur in lebenden Hefezellen entstehen (E. Buchner).

Bei der geistigen Gärung zerfallen 94 bis 95 Proz. des Zuckers in Alkohol und Kohlensäure:

$$C_0 H_{12} O_6 = 2 C_2 H_6 O + 2 CO_2$$
.

Zwischenprodukte sind wahrscheinlich Glycerinaldohyd, Methylglyoxal und Milchsäure, ständige Nebenprodukte Glycerin, C₈H₈O₈, 2,5 bis 3,6 Proz., und Bernsteinsaure, C₄H₆O₄, 0,4 bis 0,7 Proz. Zu diesen kommen meist höhere Homologe des Alkohols, das sog. Fuselöl, welches aus Eiweißstoffen (Leucin, Isoleucin) entsteht.

Der Hauptbestandteil des Fuselols ist der Gärungsamylalkohol, C_5H_{11} . OH (Isobutylcarbinol); ferner sind darin nachgewiesen worden: der normale Propylalkohol, Isobutylalkohol und der aktive Amylalkohol (Methyläthylcarbincarbinol), sowie gelegentlich höhere Homologe und Ester. Thre Trennung ist durch die Bromwasserstoffester bewirkt worden.

Bedingungen der Garung. Da die Gärung bewirkenden Enzyme (s. oben) nur in lebenden Hefezellen entstehen, werden die Gärungsvorgänge durch alle die Lebensfähigkeit der Saccharomyceten störende Einflüsse gehemmt, z. B. durch Zusatz kleiner Mengen von Salicylsaure, Phenol, Sublimat, durch zu hohe Zuckeroder Alkoholkonzentration, durch Zugabe von viel Saure oder Alkali, durch Temperaturen unterhalb 3° und über 40° (Temperaturentimum 25 bis 30°). Gegenwart von Luft ist unnötig, aber gunstig (wegen erhöhter Hefevermehrung); zur Ernährung der Hele sind neben organischen Nährstoffen (Kohlensaure wird nicht assimiliert) gewisse anorganische Salze notwendig.

Als Materialien zur Darstellung von Alkohol bzw. von alkoholhaltigen Flüssigkeiten dienen:

a) Traubenzucker, Fruchtzucker, also Trauben, reife Früchte, zu Wein, Champagner usw; b) Rohrzucker oder Rübenzucker, zu Branntwein, desgleichen die Melasse (s. Zucker); ferner Milchzucker (aus der Stutenmilch, zu Kefir); c) die Stärke des Getreides (zu Bier, Kornbranntwein) und der Kartoffeln (zu Kartoffelbranntwein). Die Stärke wird zunächst unter dem Einflusse eines Enzyms, der Diastase (s. d.), in Malzzucker und Dextrin, oder durch Kochen mit verdünnter Schwefelsaure in Traubenzucker (Kartoffelzucker) und Dextrin übergeführt. Die gebildeten Zuckerarten werden dann vergoren. d) Über Darstellung von Alkohol aus Torf, s. B. 30, 2577.

Ein mittlerer Wein enthält $8\frac{1}{2}$ bis 10 Proz., Portwein 15 Proz., Sherry bis 21 Proz. Alkohol. Im Champagner sind etwa 8 bis 9 Proz., im Bier durchschnittlich $3\frac{1}{2}$ bis 4 Proz. Alkohol enthalten.

Die diversen Branntweinsorten, durch "Brennen", d. h. Destillieren gegorener Flüssigkeiten gewonnen, enthalten etwa 30 bis 40 Proz. Alkohol (Kognak selbst über 50 Proz.).

Reinigung. Durch einfache Destillation ist es schwer, den Alkohol vom Wasser völlig zu trennen, da die Siedepunkte nur 22° auseinander liegen. Selbst bei ofterer Rektifikation bleiben die Destillate noch wasserhaltig (Spiritus). Desgleichen sind die höheren Homologen (Fuselöl) so schwer zu entfernen.

In der Technik gelangt man zu einer vortrefflichen Trennung durch "Dephlegmatoren" und "Rektifikatoren" (Kolonnenapparate). Dies sind Apparate, welche auf dem Prinzip der partiellen Verstüchtigung und partiellen Abkühlung der Dampse basieren (Adam und Berard; vervollkommnet von Savalle, Pistorius, Coffey u. a.). So erhält man einen 98- bis 99-prozentigen Alkohol.

Einem wasserhaltigen Alkohol entzieht man den größeren Teil des Wassers durch geglühtes Kaliumcarbonat oder wasserfreies Kupfersulfat; dann durch Destillieren über Ätzkalk; die letzten Mengen durch Einwirkung von Baryumoxyd, Aluminiumoder Magnesiumamalgam oder durch mehrfaches Behandeln mit
(einer zur Wegnahme allen Wassers anfänglich ungenügenden
Menge von) metallischem Natrium oder Calcium, und wiederholtes
Destillieren. Ein wasserhaltiger Alkohol gibt, mit Benzol oder
Schwefelkohlenstoff oder flüssigem Paraffinol gemischt, eine Trübung; mit einer Auflösung von Baryumoxyd in absolutem Alkohol
einen weißen Niederschlag von Baryumhydroxyd. Der wasserfreie Alkohol heißt absoluter Alkohol.

Aus einer auf 30 Proz. mit Wasser verdünnten Lösung fuselhaltigen Sprits läßt sich das Fuselöl durch Extraktion mit Chloroform entfernen.

Beim Mischen von Alkohol mit Wasser tritt Kontraktion ein: 53,9 Tle. Alkohol + 49,8 Tle. Wasser geben statt 103,7 Tle. 100 Tle. Weingeist. Man kann den Alkoholgehalt eines Weingeistes entweder aus seinem spezifischen Gewichte mittels besonderer Tabellen, oder durch besonders konstruierte Aräometer, "Alkoholometer", oder durch Ermittelung der Dampfspannung (mittels Geißlers "Vaporimeter") bestimmen.

Eigenschaften. Farblose, leicht bewegliche Flüssigkeit von schwachem charakteristischem, nicht fuscligem Geruche. Siedepunkt + 78,8°, oder 18° bei 21 mm Druck. Sm.-1°. — 112°. Spezifisches Gowicht bei 15° 0,79. Brennt mit kaum leuchtender Flamme. Ist nicht sehr hygroskopisch und mit Wasser in jedem Verhaltnisse mischbar, desgleichen mit Äther. Bildet mit Wasser mehrere Krychydrate. Ist ein vortreffliches Lösungsmittel für viele organische Verbindungen, wie Harze, Öle, und wird daher im Laboratorium viel verwendet; löst auch etwas Schwofel, Phosphor usw. Gibt mit konzentrierter Schwefelsaure je nach den Bedingungen Äthylschwefelsäure, Äther oder Äthylen. Vorhalten gegen Salzsäure usw. s. S. 71. Diffundiert durch perbse Membranen schneller als Wasser. Koaguliert Albuminate. Dient zur Konservierung anatomischer Präparate.

Alkohol ist sehr leicht oxydierbar, zunächst zu Aldehyd, dann zu Essigsäure, schon durch den Sauerstoff der Luft bei Vermittelung fein vorteilten Platins oder in verdünnten Lösungen durch die Einwirkung von Mikroorganismen. So werden Bier und Wein sauer, Weingeist selbst aber nicht. Kaliumbiehremat oder

Braunstein und Schweselsäure oxydieren zunächst zu Aldehyd. Rote, rauchende Salpetersaure wirkt heftig ein unter Bildung von roten Dämpfen, Aldehyd, Äthylnitrit, Ameisensaure, Oxalsaure, Blausäure; in verdünnter Lösung entsteht Glykolsaure; doch kann farblose, konzentrierte Salpetersaure ohne Oxydation Athylnitrat bilden. Auch durch Einfluß von Alkali tritt langsame Oxydation an der Luft ein; so braunen sich alkoholische Kali- oder Natronlösungen bald unter Bildung von Aldehydharz, wolches aus zunächst gebildetem Aldehyd durch Alkali entsteht. Alkoholisches Kali wirkt daher öfters als Reduktionsmittel, z. B. auf aromatische Nitroverbindungen (s. d.). - Chlor liefert unter intermediärer Bildung von wahrscheinlich Monochloralkohol, CH₃—OII Cl (OH), Acetaldehyd (s. d.), und Chlorsubstitutionsprodukten des Äthyläthers und des Acetals (vgl. Cbl. 1897, I, 634) schließlich Chloralhydrat und -alkoholat neben Trichloracetal. Gechlorte Alkohole sind nur indirekt darstellbar (vgl. S. 88, 7). Brom wirkt ähnlich wie Chlor. Beim Durchleiten von Alkoholdämpfon durch glühende Röhren entstehen H, CH1, C2H4, C2H2, CaHe, C10 Hs, CO, C2 HtO, C2 Ht O2 usw.

In geringer Menge genossen, wirkt Alkohol anregend und die Verdauung befordernd, in größerer Menge berauschend; absoluter Alkohol ist giftig und führt, in die Venen gespritzt, raschen Tod herbei.

Nachweis von Alkohol. 1. Durch die Jodoformreaktion (s. Jodoform), welche noch 1 Tl. in 2000 Tln. Wasser zu erkennen gestattet.

2. Durch Benzoylchlorid, C_0H_0 . 0001, welches mit Alkohol den charakteristisch ricchenden Benzoßsäureäthylester erzeugt.

Von Verbindungen mit Kristallalkohol seien erwähnt:

$$\text{KOII} + 2 \text{ C}_2 \text{H}_6 \text{O}; \quad \text{LiOl} + 4 \text{ C}_2 \text{H}_6 \text{O}; \quad \text{Ca Cl}_2 + 4 \text{ C}_1 \text{H}_6 \text{O}; \\ \text{Mg Cl}_2 + 6 \text{ C}_2 \text{H}_6 \text{O usw}.$$

You Alk cholaten ist besonders wichtig das

Natriumäthylat, C_2H_3 . ONa, welches durch Einwirkung von Natrium auf absoluten Alkohol entsteht. Die zunächst erhaltenen Kristalle von C_2H_5 . ONa + 2 C_2H_6 O verlieren bei 200° den Kristallalkohol und werden zu einem weißen Pulver von C_2H_5 . ONa. Das Natriumäthylat ist zu Synthesen sehr wichtig. Es kann oft in alkoholischer Lösung verwendet werden. B. 37, 2066.

Propylalkohole, C, II, OH.

- 1. Normaler Propylalkohol (Propanol. 1), Äthylcarbinol, CH₃—CH₂—CH₂—OH, (Chancel 1853), wird aus Fuselöl vermittelst seines Bromwasserstoffesters (Fittig), oder auch direkt durch Fraktionieren dargestellt. Aus Propionaldehyd und Propionsäureanhydrid hat man ihn durch Reduktion mit Natriumamalgam gewonnen (Rossi). Ist eine angenehm geistig riechende Flüssigkeit, die 19° höher als Äthylalkohol siedet und mit Wasser in jedem Verhältnis mischbar ist. Wird durch Chlorealcium usw. ausgesalzen. Oxydation gibt Propionsäure. Die Konstitutjon folgt aus derjenigen der Propionsäure (s. d.), und deren Darstellbarkeit aus Äthylalkohol.
- 2. Sekundärer Propylalkohol (Propanol. 2), Isopropylalkohol, Dimethylcarbinol, (CH₃)₃=CII.OII (Berthelot 1855). Wurde zuerst für primär gehalten. Man orhält ihn aus Isopropyljodid und somit Glycerin nach Bildungsweise I, 2. a) und I, 2. b) sowie aus Aceton durch Natriumamalgam nach II, 2. (Friedel 1862). Er entsteht eigentümlicherweise auch aus normalem Propylamin nach I, 5. statt des normalen Alkohols, wegen intermediärer Bildung von Propylen. Farblose Flüssigkeit. Siedet etwa 15° niedriger als sein Isomeres, und ist wie dieses aus der wässerigen Lösung "aussalzbar". Gibt bei der Oxydation Aceton. Die Konstitution des Isopropylalkohols folgt aus seiner Bildung aus Aceton, dessen Konstitution CH₃—CO—CH₃ ist,

Butylalkohole, C, H, OH.

Die vier nach der Theorie möglichen Isomeren existieren.

1. Normalbutylalkohol, OII₃—OII₂—OII₂—OII₂OH (Butanol.1). Aus Glycerin durch Schizomycetengärung (Fitz) relativ leicht darstellbar. Synthetisch aus Butylaldehyd, Buttersäure oder Butyrylchlorid nach II, 1. und 1a. erhalten (Lieben und Rossi 1869). Siedet 19º höher als normaler Propylalkohol. Sein Geruch ist eigentümlich, zum Huston reizond. Mit Wasser nicht mehr in jedem Verhältnis mischbar; 1 Vol. löst sich in 12 Vol. Wasser bei 22º. Aussalzbar. Gibt bei der Oxydation Normal-Buttersäure. Seine Konstitution folgt aus seinen Beziehungen zu

10

Scheele kannte. Er wurde synthetisch 1876 aus Isobutylalkohol nach der Methode Lieben-Rossi dargestellt; entsteht bei der Garung aus Leucin. S.-P. 1310; Sm.-P. - 1340. Hat fuseligen Geruch und brennenden Geschmack; ist giftig und veranlaßt die schwere toxische Nachwirkung des Branntweinrausches.

Der technisch durch Garung der Runkelritben-Melasse (s. Rohrzucker) erhaltene Amylalkohol enthält vielfach organische Basen (z. B. Pyridin, Dimethylpyrazin s. d.) beigemengt; B. 30, 224; 31, 907.

Methylathylearbinearbinel (Methyl. 2. butanel. 1), aktiver

Amylalkohol, CH₈ CH-CH₂OII (Pasteur 1855) ist im Gärungs-

Amylalkohol mit onthalten (aus Isoleuein entstanden). Lenkt die Polarisationsebene des Lichtes nach links ab. Auch die zugehörigen Chloride, Bromide, Jodide sowie die durch die Oxydation entstehende Valeriansaure sind optisch aktiv (rechtsdrehend).

Die Wirkung auf das polarisierte Licht hängt zusammen mit dem Vorhandensein eines "asymmetrischen Kohlenstoffatoms", s. S. 40. Es existiert auch eine rechtsdrehende Modifikation dieses Alkohols, welche aus ihm durch Spaltpilzgärung (S. 39) entsteht, und deren Jodid linksdrehend ist.

Amylenhydrat (Methyl. 2. butanol. 2), tertiürer Amylalkohol, $OH_9 > O(OH) - OH_9 - OH_8$, entstoht aus Amylen (S. 61) durch (indirekto) Vereinigung mit Wasser (mittels Schwefelsäure, wodurch zunüchst Amylschwefelsäure entsteht). Olige Flussigkeit von durchdringendem, an Pfefferminzöl erinnerndem Geruch. Es wirkt als Hypnoticum.

Hexylalkohole, Caproylalkohole, Co II, 18. O II.

17 sind möglich, 11 bis jetzt bekannt.

Der normale primäre Hexylalkohol, aus normalem Hexan sowie aus Capronsäure, $C_0 \coprod_{12} C_2$, erhalten, kommt in der Natur als Buttersäureester im flüchtigen Öle von Heracleum sphondylium vor.

Der (primitre) Gürungshexylalkohol aus dem Weintresterfuselöl ist mit vorigem isomer.

Höhere Alkohole.

Heptylalkohole, Ünanthylalkohol, C7 II OII. 38 sind müglich, bis jetzt 13 oder 14 bekannt.

Der normale Octylalkohol, CaH17.OH, findet sich als Essigsaureester in Heracleumarten usw. (neben Mexylalkohol).

Normaler Decylalkohol, C10 II22O, Dodecylalkohol, C12 II20O, Tetradecylalkohol, C14 H20 O, Hexadecylalkohol, C10 H21 O, Octadecylalkohol, C₁₈H₃₈O, sind von Kraft (1881) aus den Aldehyden der entsprechenden Situren durch Reduktion mit Zinkstaub und Essigsaure gewonnen worden. Sie sind fest und paraffindhnlich.

Normaler Hexadecylalkohol, Cetylalkohol, Athal, bildet als Palmitinsäurecetylester den Hauptbestandteil des Walrates. Der käufliche Cetylalkohol enthalt noch einen homologen Alkohol, C₁₈ H₈₈O.

Cerylalkohol, Cerotin, $C_{20} \coprod_{58} O \coprod_{5}$ bildet als Cerotinsaureester das chinesische Wachs,

Der Melissylalkohol, Myricylalkohol, C₈₀H₀₁OH oder C₈₁H₆₈. OH, ist als Palmitinsaureester im Bienenwachs und im Carnaubawachs enthalten und aus letzterem am bequemsten darstellbar. — Alle diese Ester (Wachsarten) werden zur Gewinnung der Alkohole durch Kochen mit alkoholischer Kalilauge verseift.

B. Einwertige ungesättigte Alkohole, C_nH_{2n-1}.0H.

Die hierhin gehörigen Substanzen sind den gesättigten Alkoholen in ihrem allgemeinen chemischen Verhalten wie in ihren physikalischen Eigenschaften sehr ähnlich, von ihnen indessen scharf dadurch unterschieden, daß sie zwei Atome Wasserstoff oder Halogen, oder ein Molekül Halogenwasserstoff addieren können unter Bildung von gesättigten Alkoholen bzw. Mono- oder Dihalogensubstitutionsprodukten derselben. Sie entsprechen also in diesem Verhalten den Olefinen C_nH_{2n} , so daß man in ihnen wie in diesen eine doppelte Kohlenstoffbindung anzunehmen hat. Man hat sie aufzufassen als Olefine, in welchen ein Wasserstoffatom gegen Hydroxyl ersetzt ist.

Durch vorsichtige Oxydation können sie (von C₈H₅.OH an) dreiwertige Alkohole liefern (B. 21, 3347).

Theoretisch ist die Existenz von Alkoholen, welche die Oxymethylengruppe OU(OII) an ein Kohlenstoffatom doppelt gebunden enthalten, vorauszusehen. Hierher gehört der Vinylalkohol (Äthenol), OH₂=OH(OH), welcher sich im käuflichen Äther finden soll, aber noch nicht isoliert wurde (B. 22, 2863); Derivate sind bekannt. Bei Reaktionen, nach denen man ihn erwartet hatte, entsteht der isomere Acetaldehyd, OH₃-OHO. Die Atomgruppierung =O=OH.OH ist meist unbeständig und geht in die beständigere =OH-OHO uber. Desgleichen erhält man z.B. statt der Atomgruppierung OH₂=O(OH)-OH₃ (β -Allylalkohol) die Gruppierung OH₃-OO-OH₃ (Aceton). Umgekehrt ist hingegen aus Aceton und Natrium die Natriumverbindung des für sich unbokannten β -Allylalkohols erhalten worden (A. 278, 116).

Allylalkohol (Propenol), C₃H₅.OH, ==CH₂=CH—CH₂OH (Cahours und Hofmann 1856). Im rohen Holzgeiste (0,1 bis 0,2 Proz.). Bildung: 1. aus Allyljodid; 2. aus seinem Aldehyd, Acroleïn (s. d.), durch Reduktion; 3. aus Glycerin, C₈H₅(OH)₈, beim Erhitzen mit Oxalsäure unter Zusatz von etwas Salmiak auf 260°. Die Reaktion erscheint als ein Reduktionsprozeß:

$$C_3 H_3 O_3 - H_2 O - O = C_8 H_0 O;$$

als Zwischenglied entsteht indes ein Ameisensaureester des Glycerins (s. Monoformin).

Der Allylakohol ist eine bewegliche, stechend riechende Flüssigkeit von fast demselben Siedepunkte (97°) wie N.-Propylakohol; er ist wie dieser mit Wasser mischbar. Naszierender Wasserstoff wird nicht direkt addiert, hingegen Chlor oder Brom, Cyan, unterchlorige Säure usf. Durch vorsichtige Oxydation wird er in Glycerin übergeführt:

$$CH_2 = CH - CH_2(OH) + H_2O + O$$

= $CH_2(OH) - CH(OH) - CH_2(OH)$ (Glycerin);

durch anders geleitete Oxydation bildet er den Aldehyd (Acroleïn) und die Saure (Acrylsaure) mit gleich vielen Kohlenstoffatomen, ist also ein primärer Alkohol; daher obige Konstitutionsformel.

Monobromallylalkohol, CH₂=OBr-CH₂.OH, entsteht aus Tribromhydrin durch sukzessive Behandlung mit Kali und dann kohlensaurem Kali. Flüssig, Siedepunkt 155°.

Von hoheren Homologen sind verschiedene bekannt, z. B. das Citronellel, $C_{10}H_{20}O_1$ der zum Citronellel gehörige Alkohol, der sich in vielen ätherischen Ölen, z. B. im Rosenol, findet.

C. Einwertige ungesättigte Alkohole, Cn II2 n - 8. OII.

Diese Alkohole sind Derivate des Acetylens bzw. seiner eigentlichen und uneigentlichen Homologen (welche letztere auch "Diolefine" genannt werden). Sie zeigen daher außer den allgemeinen Eigenschaften der Alkohole diejenigen ungesättigter Kohlenwasserstoffe und können 4 Atome Wasserstoff, Chlor, Brom, bzw. 2 Mol. Chlor- oder Bromwasserstoff usw. addieren. Soweit sie die Gruppe —C=CH, s. S. 63, enthalten, liefern sie ferner mit ammoniakalischer Kupferoxydul- oder Silberlösung explosive Niederschläge (erstere z. B. gelb, letztere weiß), wie C₃H₂Ag(OH), welche durch Säuren wieder rückwarts zersetzt werden,

Propargylalkohol (Propinol), $CH \equiv C - CH_2OH_3 = C_3H_8OH$, wird aus Monobromallylalkohol durch Abspaltung von Bromwasserstoff mittels Kali erhalten. Bewegliche, angenehm riechende Flüssigkeit, leichter als Wasser, etwas höher als Normalpropylalkohol siedend (114°). Addiert direkt 4 Atome Brom.

Geraniol, $(OH_8)_2O=OH-OH_2-OH_2-O(OH_8)=OH-OH_2$. OH, $=C_{10}H_{18}O$, ist ein angenehm riechendes, aus Geraniumol isolierbares Öl vom S.-P. $\{121^0\}$ (17 mm), das durch Oxydation Oitral gibt und daraus durch Reduktion darstellbar ist.

Nerol, ein primater Alkohol, ist dem Geraniol isomer und sehr ähnlich, ebenso die beiden tertiaren Alkohole d- und l-Linalool, aus Linaloëarten; alle vier sind untereinander und mit Terpinhydrat (s. Terpene) durch Übergange verknüpft.

IV. Derivate der Alkohole.

Dieselben zerfallen in sechs Abteilungen: 1. Äther; 2. Thioderivate; 3. Säurederivate; 4. Stickstoffbasen; 5. Phosphorusw.-basen; 6. Organometalle.

A. Eigentliche Äther (alkoholische Äther).

Unter Äthern der (einwertigen) Alkohole versteht man Verbindungen von neutralem Charakter, welche sich von den Alkoholen durch Austritt von Wasser (2 Mol. Alkohol minus 1 Mol. Wasser) ableiten, aus ihnen häufig durch Erhitzen mit Schwefelsäure darstellbar sind und sich von ihnen dadurch unterscheiden, daß sie sich nicht wie jene mit Sauren unter Esterbildung vereinigen, daß sie durch Halogene substituiert, nicht oxydiert werden usw.— Nur das niedrigste Glied der Reihe ist gasförmig, die meisten sind flüssig, die hochmolekularen foste Körper. Die flüchtigeren Ather sind durch einen charakteristischen, nätherischen" Geruch ausgezeichnet, der bei den hochmolekularen Gliedern verschwindet.

In den Äthern spielt, im Gegensatz zu den Alkoholen, kein Wasserstoffalom eine andere Rolle wie die anderen; metallisches Natrium wirkt daher auf sie nicht ein (s. S. 18).

Konstitution. Man kann die Äther als die Anhydride der einwertigen Alkohole betrachten, analog den Anhydriden eineinwertiger Basen:

Entsprechend dieser Auffassung können sie rückwärts in Alkohole verwandelt werden (s. u.). — Man kann sie auch als Oxyde der Alkoholradikale bezeichnen, z. B.: (C₂H₅)₂O, Äthyloxyd. Endlich kann man sie als Alkohole betrachten, deren typisches Wasserstoffatom gegen ein Alkoholradikal ersetzt ist:

 $\begin{array}{ccc} C_2H_5 . \, O\,H & C_2\,H_5 . \, O\,(C_2\,H_5) & C_2\,H_3 . \, O\,(C\,II_3). \\ & \text{Alkohol} & \text{Ather} & \text{Athylmethyläther} \end{array}$

Die in ihnen enthaltenen Alkoholradikale kennen entweder beide gleich sein, z.B. im gewöhnlichen Äther und im Methyläther, (CH₃)₂O, man nennt die Äther alsdann "einfache Äther", oder die Radikale sind verschieden, z.B. im Äthylmethyläther", (s. o.), die Ather heißen dann "gemischte".

Man bezeichnet auch häufig die zusammengesetzten Ester der Sauren als "Äther", z. B. "Essigäther" gleich Äthylacetat (s. d.); der Name "Ester" ist für letztere vorzuziehen.

Äther tertiarer Alkohole sind nicht bekannt.

Bildungsweisen. 1. Durch Erhitzen der Alkohole, C_nH_{2n+1}.OH, mit Schwefelsäure. Die Reaktion verläuft in zwei Phasen, z. B. für Äthylather folgendermaßen:

I.
$$C_2H_5 \cdot OH + SO_4H \cdot H = C_2H_5 \cdot (SO_4H) + H_2O$$
;

II.
$$C_2H_5 .SO_4H + {}_{1}C_2H_5 .O_{1}H = C_2H_5 .O.C_2H_5 + H_2SO_{1}.$$

Nach I. entsteht eine Ätherschwefelsäure (s. d.), welche mit weiterem Alkohol erhitzt nach II. Äther bildet und Schwefelsäure regeneriert. Letztere kann daher erneut wirken und so größere nachfließende Mengen Alkohol in Äther und Wasser verwandeln.

Dieser Prozeß ist theoretisch kontinuierlich, praktisch aber durch Nebenreaktionen (Bildung von schwefliger Säure usw.) begrenzt.

Die Methode eignet sich nur für primäre Alkohole; sekundäre und tertiäre geben zu leicht Olefine.

Ähnlich wie Schwefelsiure wirken auch Halogenwasserstoffsäuren u. a. S.; so entsteht Äther durch Erhitzen von Alkohol mit verdünnter Salzsäure im geschlossenen Rohre auf 180°. Zwischenprodukt ist Chloräthyl, welches nach der Bildungsweise (2.) auf Alkohol einwirkt.

— Beim Erhitzen von Alkohol mit Salzsäure tritt daher zwischen Alkohol, Äther, Ohloräthyl, Salzsäure und Wasser ein Gleichgewichtszustand ein, in welchem von jedem der Produkte in der Zeiteinheit gleich viele Moleküle gebildet wie zerlegt werden.

2. Durch Einwirkung von Halogenalkyl auf Natriumäthylat (-alkylat), oder auch auf alkoholisches Kali:

$$C_2 H_5^{\ \ i} J + C_2 H_5 . O.^i Na = C_2 H_5 . O. C_2 H_5 + Na J.$$

3. Aus Ilalogenalkyl und trockenem Silberoxyd, Ag₂O (auch HgO, Na₂O): $2 C_2 H_5 J + Ag_2 O = C_2 H_5 \cdot O \cdot C_2 H_5 + 2 Ag J$.

Nach Bildungsweise 1. und 2. können sowohl einfache als auch gemischte Äther entstehen, z. B.:

$$C_2 II_5 . SO_4 II + CII_8 . O II = C_2 II_5 . O . CH_3 + II_2 SO_4;$$

$$C_5 II_{11} J + CH_8 . O Na = C_5 II_{11} . O . CH_3 + NaJ.$$

Vorhalten. 1. Die Äther sind sehr beständig: Ammoniak, Alkalien, verdünnte Sauren, Natrium (s. o.) wirken nicht ein, auch Phosphorpentachlorid in der Kälte nicht.

2. Beim Überhitzen mit Wasser bei Gegenwart von etwas Säure, wie Schwefelsäure, werden die Äther unter Wasseraufnahme in Alkohole zurückvorwandelt.

Diese Reaktion erfolgt äußerst langsam auch sehen beim Stehen.

Durch Erwärmen mit konzentrierter Schwefelsäure entsteht Alkohol und Ätherschwefelsäure:

$$O_2\Pi_5 \cdot O \cdot O_2\Pi_5 + \Pi_5 \circ O_4\Pi = O_2\Pi_5 \cdot O\Pi + O_2\Pi_5 \cdot (SO_4\Pi).$$

4. Mit Jodwasserstoffgas bei 0° gesättigt, zerfallen die Äther in Alkohol und Alkyljodid:

$$C_2H_5.0.C_2H_5+.H_5=C_2H_5.0H+C_2H_5J.$$

Weitere Einwirkung liefert natürlich zwei Moleküle Jodalkyl. Näheres: B. 39, 2569.

5. Halogenphosphor tauscht in der Hitze Sauerstoff gegen zwei Atome Halogen aus, so daß zwei Molekule Halogenalkyl entstehen.

- 6. Die Äther sind durch Salpetersäure usw. oxydierbar wie die Alkohole; aber Halogen oxydiert nicht, sondern substituiert. In letzterer Richtung zeigen sie Ähnlichkeit mit Kohlenwasserstoffen.
- 7. Die Äther haben schwach basische Eigenschaften, denn sie geben mit HCl und komplexen Säuren (Ferrocyanwasserstoffsäure) Salze; in diesen wird das O-Atom der Äther vierwertig angenommen (vgl. Trimethylsulfoniumjodid).

Äthyläther (Äthanoxyathan), "Ather", (C2 II5)2 O.

Entdecht von Valerius Cordus (gegen 1544), vielleicht schon von Raymund Lullus. Auch "Schwefelather", "Vitriolather" genannt, wegen irrig vermuteten Schwefelgehalts. Zusammensetzung ermittelt von Saussure (1807) und Gay-Lussac (1815).

Darstellung in kontinuierlichem Prozeß aus Alkohol und Schwefelshure bei 140° unter Nachfließenlassen von Alkohol, nach Boullay. Man befreit ihn von Alkohol durch Schütteln mit Wasser und trocknet durch Dostillation über Kalk oder Chlorcalcium, zuletzt über Natrium oder Aluminiumamalgam.

Theorien der Ätherbildung. 1. Anfanglich hielt man die Wirkung der Schwefelsäure für eine Wasseventziehung Dies ist unrichtig, weil Wasser mit destilliert.

- 2. Dann glaubte man an eine Kontaktwirkung der Schwefelsture (Mitscherlich, Berzelius). Dies wies Liebig als unrichtig nach wegen Bildung von Äthylschwefelsaure.
- 3. Liebig nahm beim Erhitzen eine Zerlegung von Äthylschwofelsaure in Äther und Schwefelsaureanbydrid an. Unrichtig, weil Äthylschwefelsaure allein bei 1400 keinen Äther liefert (Graham), sondern aur mit weiterem Alkohol. Daher wurde von Williamson die
- 4. jotzige Theorie (s. Bildungsweise 1, S. 100) aufgestellt auf Grund der Laurent-Gerhardt'schen Ansicht, daß der Äther zwei Äthylradikale enthalte. Ihre Richtigkeit wurde durch die Bildungsweise 2 sowie durch die Darstellung gemischter Äther bewiesen. Letztere ist zugleich Beweis für die Zweiwertigkeit des Sauerstoffs.

Eigenschaften. Leicht bewegliche, sehr süchtige und stark ätherisch riechende Flüssigkeit vom Siedepunkt + 34,9° und dem Schmelzpunkt — 113°; spez. Gew. bei 17,4° 0,72. Seine Dampftension beträgt bei 120° sehen 10 Atmosphären. Erzeugt beim Verdunsten starke Kälte. Ist leicht entzündbar und daher souergefährlich wegen Weitersließens der spezisisch schweren Dämpse; ihr Gemisch mit Sauerstoff, auch sehen mit Luft, explodiert hestig beim Entzünden. Mischt sich wenig mit Wasser, indes löst Wasser etwas Äther (¹/₁0) und umgekehrt (¹/₃0). Ein Wassergehalt ist erkennbar an auftretender Trübung beim Zusatz von Schweselkohlenstoff. Mit konzentrierter Salzsäure mischbar. Äther ist ein ausgezeichnetes Lösungs- und Extraktionsmittel sür viele organische Substanzen. Bildet mit einigen Substanzen, z. B. den Chloriden von Zinn, Aluminium, Phosphor, Antimon, Titan, kristallisierte Verbindungen, in denen er als "Kristalläther" sungiert.

Durch Auftropfen auf Platinschwarz erfolgt Entzündung, durch Eingießen in Chlorgas Explosion unter Chlorwasserstoffabscheidung. Jedoch ist im Dunkeln und in der Kälte Substitution ausführbar, welche als Endprodukt Perchloräther ergibt.

Äther ist ein Anästhetikum (Faraday; Simpson 1848).

Verwendung: als Hoffmanns-Tropfen (mit 1 bis 3 Vol. Alkohol gemischt); als Extraktionsmittel in der Farbstoffindustrie usw.; zu Eismaschinen; zur Kollodiumdarstellung usw.

Dichlorather, $C_4 \, \Pi_8 \, \text{Ol}_2 \, \text{O}$, ist in zwei isomeren Arten bekannt, deren eine, unsymmetrische, aus Äther und Ohlor, deren andere, symmetrische, aus Aldehyd und Salzsäure entsteht. Flussigkeiten.

Perchlorather, C4 Cl10 O (s. o.), bildet farblose, campherahnlich

riechende Kristalle.

Methyläther, $(CH_3)_2O$ (Dumas, P'eligot), ist bei gewohnlicher Temperatur gasförmig, unter — 24^0 flüssig; er ist dem Äthyläther sehr ähnlich.

Chlormethyläther, CH₂Cl—O—CH₃, entsteht bei Einwirkung von Salzaäure auf ein Gemisch von Trioxymethylen und Methylalkohol (siehe Aldehyde, Additionsreakt. sub 4b). Fl., S.-P. 60°.

Athylcetyl- und Dicetyläther sind bei gew. Temp. fest.

Auch einige Äther mit ungesättigten Alkoholradikalen sind bekannt, z. B. Allyläther, $(C_3 \coprod_5)_2 O$, und Vinyläthyläther, $O \coprod_2 : O \coprod (O C_2 \coprod_5)$ (S.-P. wie Äther). Dieselben addieren Brom.

Isomerien. Die allgemeine Formel der gesättigten Äther ist $C_n II_{2n+2}O$. Jedem Äther entspricht also ein gesättigter Alkohol, $C_n II_{2n+2}O$, welcher demselben isomer ist; z. B.:

C₂ II₆O = Methyläther oder Äthylalkohol;

C4 II10 O = Diathyläther oder Butylalkohol usf.

Von $C_4H_{10}O$ an sind abor auch verschiedene isomere Äther denkbar und bekannt; z. B. ist

 $(C_2 \coprod_{5})_2 O$ isomer $CH_3 \cdot O \cdot C_8 \coprod_{7} (= C_4 \coprod_{10} O);$ desgleichen haben die Formel $C_0 \coprod_{14} O$:

Methylamylathor CH3.O.C6H11,

Äthylbutyläther C2 H5. O. C4 H9 und

Dipropyläther C₈H₇.O.C₃II₇. Dorartige Isomerien beruhen darauf, daß die Alkoholradikale (und Wasserstoff) einander homolog sind, so daß bei im ganzen gleicher Anzahl von Kohlenstoffatomen auch die Summe der Wasserstoffatome gleich sein muß.

Man bezeichnet eine solche Isomerie, welche dadurch bedingt ist, daß Alkoholradikale, welche in den verschiedenen

Fällen ungleich sind, deren Summe aber gleich ist, durch Vermittelung eines mehrwortigen Elementes, hier Sauerstoff, verbunden sind, als Metamerie. Eines der Alkoholradikale kann auch durch Wasserstoff ersetzt sein.

Die Ermittelung der Konstitution der Äther gründet sich a) auf ihre Synthese nach Bildungsweise 1 oder 2; b) auf ihren Zerfall durch Jodwasserstoff nach S. 101.

Auch die Alkohole und die gleich viele Kohlenstoffatome enthaltenden Äther sind also "metamer". Hiernneh sind Alkohole Verbindungen, welche Wasserstoff und ein Alkoholradikal, Äther hingegen solche, welche zwei Alkoholradikale durch Vermittelung von Sauerstoff gebunden enthalten.

Es versteht sich von selbst, daß bei den Äthern ferner alle diegenigen Isomerien vorkommen können, welche die Alkohole, und mit-

hin Alkoholradikale, unter sich zeigen.

Arten der Strukturisomerie. Die bis jetzt besprochenen Isomerien sind (abgesehen von der stereochemischen Isomerie) dreierlei Art. Die erste war die Isomerie der heheren Paraffine; man nennt sie, da sie auf eine Verschiedenheit der Kohlenstoff-kette zurückzuführen ist, oft Kettenisomerie. Die Isomerie zwischen Äthylon- und Äthylidenchlorid oder zwischen primärem und sekundärem Propylalkohol beruht auf der Verschiedenheit des Ortes des eingetretenen Halogens oder Hydroxyls bei gleicher Kohlenstoffatomkette: man nennt sie Ortsisomerie oder Stellungsisomerie. Zu diesen Arten von Isomerie kommt als dritte die Metamerie. — Weitere Arten s. Ketone und Benzelderiyate.

Wie der Äthyläther das Äthylderivat des Wassers ist, so ist das Diäthylperoxyd, $C_2\Pi_5$. O. O. $C_2\Pi_6$, das Åthylderivat des Wasserstoffsuperoxyds. Man erhält es neben Äthylhydroperoxyd, $C_2\Pi_5$. O. O. II, durch Äthylierung von Wasserstoffsuperoxyd mit Diäthylsulfat. In unteinem Äther als oxydierende Beimischung enthalten. Farblose, leicht bewegliche und sehr leicht entzündliche Flüssigkeit von schwachem Geruch. S.-P.: 65°; sehwer löslich in Wasser. Wenig reaktionsfühig, ähnlich wie Äther; ziemlich beständig gegen Oxydations- und Reduktionsmittel; Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig liefert Alkohol. Interessante Verbrennungserscheinungen: B. 33, 3887.

Athylhydroperoxyd, farblose Flussigkeit, S.-P. etwa 95°, mischbar mit Wasser, bildet z. B. ein Baryumsalz; starkes Oxydationsmittel

B. 34, 738.

B. Geschwefelte Alkohole und Äther.

Von den Alkoholen und Äthern leiten sieh durch Ersetzung des Sauerstoffatoms gegen ein Schwefelatom sehwefelhaltige Substanzen ab. Dieselben sind leichte, anfangs sehr leicht flüchtige, in Wasser fast unlösliche farblose Flüssigkeiten, meist von durchdringendem, lauchartigem, widerwärtigem (in ganz reiner Form atherischem) Geruch. Bei den höheren Homologen wird gemäß der Erhöhung des Siedepunktes der Geruch schwächer und die Löslichkeit in Wasser geringer, wogegen sie in Alkohol und Äther loslich bleiben. Sie sind leicht entzundlich.

Die Thiealkehole, C_n H_{2n+1}.SH, auch Mercaptane ("c. N." Thiele) oder Alkylsulfhydrate genannt, z. B. C₂H₅.SH, Mercaptan (Äthanthiel) haben den chemischen Charakter einer schwachen Säure und sind imstande, Salze, "Mercaptide", zu bilden, zumal mit Quecksilberoxyd. Sie lösen sich in starker Kalilauge. Ihr Siedepunkt liegt wesentlich niedriger als derjenige der korrespondierenden Alkohole.

Die Thioäther, $(C_n H_{2n+1})_2 S$, auch als Alkylsulfide bezeichnet, z. B. $(C_2 H_5)_2 S$, Äthylsulfid (Äthan-thio-äthan), sind hingegen neutrale, flüchtige Flüssigkeiten ohne Säurecharakter.

Boide Klassen von Verbindungen leiten sich vom Schwefelwasserstoff ab durch Ersetzung entweder eines oder beider Wasserstoffatome gegen Alkoholradikale, wie man in ahnlicher Weise Alkohol und Äther von Wasser ableitet:

$$\begin{array}{ccc}
H \\
II \\
II
\end{array}$$
 $\begin{array}{ccc}
C_2 H_5 \\
C_2 H_5 \\
C_3 H_5 \\
C_3 H_5
\end{array}$
S.

Wird im Schweselwasserstoff nur ein Wasserstoffatom ersetzt gegen Alkoholradikal, so bleibt noch eines übrig, welches, in der Verbindung seinen ursprünglichen Charakter bewahrend, leicht gegen Metalle ersetzbar ist. Dementsprochend sind die Mercaptane einwertige Verbindungen von schwachem Säurecharakter.

Die Konstitution dieser Verbindungen ergibt sich ohne weiteres aus ihren Bildungsweisen.

Bildungsweisen. Die Mercaptane entstehen:

1. Aus Halogenalkyl oder ätherschwofelsaurem Salz (s. S. 116) durch Erwärmen mit Kaliumsulfhydrat in konzentrierter alkoholischer bzw. wässeriger Lösung:

$$C_2H_5$$
'Br + K SH = C_2H_5 .SH + KBr.

2. Ferner aus Alkoholen durch Erhitzen mit Schwefelphospher (Austausch von Sauerstoff gegen Schwefel, Kekulé).

Analog entstehen die Thioüther: 1) aus Halogenalkyl oder alkylschwefelsaurem Salz durch neutrales Schwefelkalium:

$$2 C_2 H_5$$
. $SO_4 K + K_2 S = (C_2 H_5)_2 S + 2 K_2 SO_4$;
2) durch Behandlung der Äther mit Phosphorpentasulfid;

2) duron benanding der Kener inte Enosphorpenta

3) aus Halogenalkyl und Mercaptannatrium;

- 4) durch Destillation der Quecksilbermercaptide, neben Quecksilbersulfid.
- 5) Bei gewissen komplizierteren Verbindungen, speziell der aromatischen Reihe, vermag Schwefel in der Hitze auch direkt substituierend an Stelle von Wasserstoff einzutreten, nicht hingegen bei den Paraffinen.

Auch "gemischte Sulfide" (s. "gemischte Äther") sind darstellbar, z. B. C₂H₅.S.CH₃, Äthylmethylsulfid.

Verhalten. A. der **Diercaptane**. 1. Die Alkalisalze entstehen durch Einwirkung von metallischem Kalium oder Natrium. Die Quecksilbersalze bilden sich beim Erwärmen der alkoholischen Mercaptanlösung mit Quecksilberoxyd ("Mercaptan" = "mercurio aptum"). Quecksilberchlorid gibt schwer lösliche Doppelverbindungen. Die Bleisalze entstehen aus Mercaptan und Bleiacetat in alkoholischer Losung und sind meist gelb gefärbt.

- 2. Salpetersäure führt die Mercaptane über in Alkylsulfosäuren, z.B.: C₂H₅.SII + 30 = C₂II₅.SO₃ H (Äthylsulfosäure).
- 3. Die Mercaptane oxydieren sich in Form der Natriumsalze durch Jod oder Sulfurylchlorid, SO₂ Cl₂ (B. 18, 3178), häufig auch in ammoniakalischer Lösung an der Luft zu Disulfiden, z. B. Athyldisulfid, (C₂H₅)₂S₂:

$$2 C_2 H_5 S.Na + J_2 = (C_2 H_5)_2 S_2 + 2 Na J$$

welche durch naszierenden Wasserstoff wieder reduziert werden und mit Salpetersäure Disulfoxyde, z. B. Äthyldisulfoxyd $(C_2H_5)_2S_2O_2$, liefern,

- 4. Durch konzentrierte Schwefelsäure entstehen keine den Ätherschwefelsäuren analogen Produkte, sondern Disulfide, wobei die Schwefelsäure selbst zu Schwefeldioxyd reduziert wird.
- B. Verhalten der *Thiodther*. 1. Sie geben mit Metallsalzen Doppelverbindungen, z. B. $(C_2H_5)_2S$. $HgCl_2$.
- 2. Sie zeigen die Fahigkeit, Halogen oder Sauerstoff zu binden. So bildet Äthylsulfid mit Brom ein Dibromid, $(C_2H_5)_2S$. Br₂, mit verdünnter Salpetersäure das *Diäthylsulfoxyd*:

$$(C_2H_5)_2S + 0 = (C_2H_5)_2SO.$$

Durch starkere Oxydation werden die Sulfide oder Sulfoxyde in Sulfone verwandelt, z. B.: Äthylsulfid in (Di)üthylsulfon, $(C_2 II_5)_2 SO_2$, Äthylmethylsulfid in Äthylmethylsulfon, $(C II_3)(C_2 II_5)_3 SO_2$. Die Sulfoxyde werden durch naszierenden Wasserstoff zu Sulfiden reduziert, nicht aber die (einfacheren) Sulfone.

3. Sehr interessant ist das Verhalten der Sulfide gegen Halogenalkyl. Z.B. vereinigen sich Schweselmethyl und Jodmethyl schon in der Kalte zu Trimethylsulfonium- (auch "sulfin-") jodid, (CH₃)₄SJ, welches beim Erhitzen ruckwarts in seine Komponenten zerfällt. Dasselbe verhält sich ganz wie ein jodwasserstoffsaures Salz und liesert mit seuchtem Silberoxyd (nicht mit Alkali) eine Base: Trimethylsulfoniumhydroxyd, (CH₃)₃S.OH. Dieselbe steht als Base an Stärke dem Kalihydrat nicht nach und ist demselben außerordentlich ähnlich.

Methylsulfhydrat (Methanthiol), $\mathrm{CH_8}$. SH (Dumas und Péligot). Findet sich in den gasförmigen Produkten von bei Luftabschluß verlaufenden Ghrungen von Eiweiß usw., daher auch z. B. in den menschlichen Darmgasen. Widerlich riechende Flüssigkeit, schon bei $+6^\circ$ siedend. Leichter als Wasser.

Methylsulfid (Methan-thio-methan), Schwefelmethyl, (CH₈)₂S (Regnault). Unangenehm bzw. atherisch riechende Flussigkeit. S.-P. 87⁰.

Äthylsulfhydrat (Äthanthiol), Äthylmercaptan, "Mercaptan", C₂H₅.SII, gleich CH₃ — CII₂.SII (Zeise, 1833). Äußerst widrig riechende Flüssigkeit vom Siedepunkt 36°. Dient technisch zur Darstellung von Sulfonal. Metallisches Natrium oder Natriumäthylat in Alkohol erzeugt

Natriummercaptid, C_2H_5 . SNa. Weiße, kristallinische Masse.

Quecksilbermercaptid, $(C_2 H_5.S)_2 Hg$ (s. c.), bildet aus Alkohol kristallisierende, weiße Blattehen. Mit Quecksilberchlorid liefert Mercaptan einen weißen Niederschlag von $C_2 H_5.S.Hg\,Cl.$

n-Butylmercaptan: im Stinkdachsdrüsensekret.

Äthylsulfid, "Diäthylsulfid", Schwefeläthyl, $(C_2H_5)_2S$. Flüssigkeit vom Siedepunkt 92°, in Wasser unlöslich. Seine Bromverbindung $(C_2H_5)_2SBr_2$ (s. o.) bildet gelbe Oktaeder.

Äthyldisulfid (Äthan-dithio-athan), $(C_2\Pi_5)_2S_2$. Darstellung aus Mercaptan und Jod. Unangenehm riechende, relativ hoch, bei 151°, siedende Flüssigkeit.

Áthylsulfoxyd (Äthan-sulfoxy-athan), Diathylsulfoxyd, (C₂II₅)₂SO. Dicke, wasserloshche Flussigkeit, welche sich mit 1 Mol. Salpetersaure vereinigen kann. Leicht reduzierbar zum Sulfid.

Athylsulfon (Athan-sulfon-athan), Diuthylsulfon, (C2 Hh)2 SO2.

Kristalle; siedet unzersotzt und ist nicht reduzierhar.

Trımethylsulfoniumjodid, $(OH_3)_3 SJ$ (s. o.), entsteht auch durch Erhitzen von Jodmethyl mit Schwefel. Weiße, wasserloshehe Kristalle.

Ernitzen von Journethyl mit Senwerel. Welle, Wisseriosheite Kristille.

Trimethylsulfoniumhydroxyd, (CH₃)₃S. O II (Office 1864, Cahours). Aus dem Jodid durch feuchtes Silboroxyd darzustellen (s. o.). Dem Kalihydrat sehr ähnliche, nicht unzersetzt fluchtige Base, welche aus der Luft Kohlens.ure anzicht, die Haut ätzt, Ammoniak austreibt, mit Sauren unter Warmeentwickelung Salze bildet usw.

Die beschriebenen Verbindungen haben besonderes Interesse für die Frage nach der Wertigkeit des Schwefels.

Da im Äthylsulfid beide Alkoholradikale an Schwefel gebunden sind, so wird dies auch im Äthylsulfon der Fall som. Anderenfalls waren die Sulfone voraussichtlich leicht verseifbar (siehe athylschweflige Saure). Der Schwefel ist in ihnen daher wahrscheinlich sech swertig, entsprechend der Formel $\begin{array}{c} C_2 II_5 \\ C_2 II_5 \end{array}$ S $\begin{pmatrix} 0 \\ 0 \end{pmatrix}$ Isomere der Sulfone, welche leicht verseifbar sind, hat man gleichfalls kennen gelernt (s. Utto, B. 18, 2500; 26, 430). Auch die Bulfoniumhydroxyde lassen sich bei Annahme zweiwertigen Schwefels nur gezwungen als additionelle Verbindungen erklären. Die Formel (OH3)2S - CH3OH fur Trimethylsulfoniumhydroxyd wurdo keine Rechenschaft von dem stark basischen Charakter dieser Substanz geben, da nicht verständlich ware, wie ein solcher durch Hinzutreton des neutralen Methylalkohols zu dem gleichfalls neutralen Methylaulfid hervorgerufen werden sollte. Wahrscheinlicher ist eine Formel:

$$(\mathrm{OH}_8)_8 \stackrel{\mathrm{IV}}{=} \mathrm{S-(OH)} \quad \mathrm{oder} \quad (\mathrm{OH}_8)_8 \stackrel{\mathrm{vi}}{=} \mathrm{S-(OH)},$$

wenngleich auch eine solche nicht alle Schwierigkeiten hebt,

In bezug auf Isomerien walten im übrigen bei den Schwofelverbindungen dieselben Verhaltuisse ob wie bei den entsprechenden Sauerstoffverbindungen.

Auch Sulfide ungesättigter Alkoholradikale existieren, z.B.: Vinylsulfid (Äthen-thio-athen), $(C_2 II_8)_2 S$, in Allium ursunum nachgewiesen, Siedepunkt 101^0 , und

Allylsulfid (Propen-thio-propen), (C₃II₅)₂S (Wertheim, 1844), welches im Öl von Allium sativum, dem Knoblauchöl, in Thlaspi arvense usw. enthalten und aus Allyljodid durch Schwefelkalium darstellbar ist (Hofmann, Cahours). S.-P. 140°. (Vgl. aber B. 25, R. 910).

Selen- und Tellurverbindungen von Alkoholradikalen sind zum Teil durch hochst widerwärtigen, ekelhaften, lang anhaltenden Geruch ausgezeichnet.

C. Ester der Alkoholo (mit anorganischen Sturen) und ihre Isomeren.

Man kann die Ester (s. S. 80 u. 87) von den Säuren in der Weise ableiten, daß man den vertretbaren Wasserstoff der letzteren gegen Alkoholradikale austauscht, wie die Salze durch Austausch des Wasserstoffs gegen Metall entstehen:

 HNO_3 KNO_3 $(C_2H_5)NO_3$.

Oder man leitet sie von den Alkoholen ab durch Austausch des alkoholischen Wasserstoffatoms gegen das Säureradikal (bzw. den mit OH verbundenen Säurerest):

 $C_2 \coprod_5 . O . \coprod \qquad C_2 \coprod_5 . O . (NO_2) \qquad C_2 \coprod_5 . O . (SO_3 \coprod).$

Die verschiedenen Schreibweisen der Ester, wie $(C_2 II_6)NO_3$, NO_3 $(C_2 II_5)$, $C_2 II_6$. O. NO_2 usw., sind vollig gleichberechtigt.

Von einbasischen Säuren gibt es nur eine Art von Estern, welche den neutralen Salzen derselben analog sind: die neutralen Ester.

Von zweibasischen Säuren existieren zwei Reihen von Estern: 1. saure Ester, den sauren Salzen, und 2. neutrale Ester, den neutralen Salzen entsprechend, z. B.:

> (C₂ H₅) HSO₄, sauror Ester, und (C₂ H₅)₂ SO₄, neutraler Ester der Schwefelsäure.

Von dreibasischen Säuren kennt man, wie drei Arten von Salzen, so auch drei Esterarten usw.

Die Zusammensetzung der Ester ist daher jener der Salze vollkommen analog, so daß man in die Definition der mehrbasischen Säuren ihr Verhalten bei der Esterbildung mit einschließen kann.

Die neutralen Ester sind meist flüssig, von neutraler Reaktion und oft sehr angenehmem Geruch sowie relativ niedrigem Siedepunkte; sie sind (ev. im Vakuum) unzersetzt flüchtig und meistens in Wasser fast oder ganz unlöslich.

Die sauren Ester hingegen, auch Estersäuren genannt, sind sauer reagierende und weit unbeständigere, in Wasser gewöhnlich sehr leicht lösliche Substanzen, die nicht ohne Zersetzung fluchtig sind und noch als Säuren fungieren, also Salze und Ester bilden können. Sie sind geruchles.

Allo Ester sind dadurch charakterisiert, daß sie beim Kochen mit Alkalien oder mit Säuren, oder auch beim Überhitzen mit Wasserdampf (auf 150°, 180°), zuweilen schon beim Mischen mit Wasser bei gewöhnlicher Temperatur unter Wasseraufnahme rückwärts in ihre Komponenten zerfallen, "verseift" werden (s. S. 85).

Bildungsweisen. 1. Ester entstehen häufig direkt aus ihren Komponenten unter Wasseraustritt (Gleichung S. 88).

Indessen verläuft diese Reaktion selbst bei Siedetemperatur meist sehr langsam. Durch Zusatz einer starken Saure, z. B. von konzentrierter Schweselsäure, oder durch Einleiten von trockenem Chlorwasserstoffgas wird die Esterbildung sehr beschleunigt; Gegenwart selbst geringer Mengen Wasser wirkt stark verzögernd.

Eine direkte Esterbildung verläuft nicht quantitativ, wegen der störenden Einwirkung des bei der Reaktion entstehenden Wassers; bei aquivalenten Mengen Alkohol und Säure wird ein selbst bei anhaltendem Erwärmen nicht überschreitbarer Gleichgewichtszustand erreicht; ein Überschuß von Säure oder Alkohol vermehrt die Ausbeute. Man läßt daher häußg die Säure in statu nassendi einwirken, indem man em Salz derselben mit kenzentrieiter Schwefelsäure und dem Alkohol gemischt destilliert, oder indem man ein Gemisch des Alkohols gemischt destilliert, oder indem man ein Gemisch des Alkohols und der Bäure in auf 180° erhitzte konzentrierte Schwefelsäure tropfen läßt, webei der Ester überdestilliert, oder indem man jenes Gemisch mit gasförmiger Salzsäure sättigt. Sehr gebräuchliche Methode. Vgl. S. 100, sub 1,

2. Man behandelt den Alkohol mit dem Chlorid der Säure, z. B.:

$$SOCl_2 + 2C_2H_5.OH = SO(OC_2H_5)_2 + 2HCl.$$

3. Man orhitzt das Silbersalz der Säure mit Alkyljodid:

$$2 C_2 H_5 J + SO_4 Ag_2 = SO_4 (C_2 H_5)_2 + 2 Ag J.$$

Es ist dies eine sehr allgemein anwendbare, auf doppeltem Austausch beruhende Methode, welche aber oft zu Isomeren der zu erwartenden Ester führt (s. u.).

Außer den wirklichen Säureestern werden in dieser Abteilung auch einige Klassen von Säurederivaten abgehandelt, welche jenen isomer sind und sieh von ihnen zumal durch ihre Nichtverseifbarkeit, also

durch größere Beständigkeit, unterscheiden: die Nitroverbindungen, Sulfosauren, Phosphinsäuren usw. Auch sollen aus Zweckmaßigkeitsgründen bereits hier die Cyanwasserstoffsäure-Derivate der Alkohole besprochen werden. Dieselben zeigen gleichfalls nicht die normale Ester-Verseifbarkeit in Alkohol und Säure, zerfallen vielmehr durch verseifende Mittel in anderer Richtung.

1. Ester der Salpetersäure.

Man stellt dieselben direkt aus den Komponenten dar, wobei man zur Beseitigung der oxydierend wirkenden salpetrigen Saure etwas Harnstoff zusetzt.

Sie sind bewegliche Flüssigkeiten von angenehmem Geruch und süßem Geschmack, aber bitterem Nachgeschmack, welche in Wasser fast unlöslich sind.

Die Salpetersaureester enthalten sehr viel Sauerstoff im Molekül in leicht abgebbarer Form und explodieren daher bei plötzlichem starkem Erhitzen. Sie sind leicht verseifbar durch Kochen mit Alkalien. Zinn und Salzsaure reduzieren sie zu Hydroxylamin, NII₂ OII, z. B.:

 $C_2H_5(NO_3) + 3Sn + 6HCl = C_2H_5OH + NH_3O + 3SnCl_2 + H_2O;$ also tritt auch hier Abspaltung des Stickstoffs vom Alkoholradikal, ühnlich wie bei der Verseifung, ein.

Salpetersäuremethylester, CH_3 . (NO₈), = CH_3 . 0. (NO₂), ist eine farblose, bei 66° siedende Flüssigkeit.

Salpetersäureäthylester, C₂H₅.O.(NO₂) (Millon), Siedepunkt 86°. Brennbar mit weißem Licht.

2. Derivate der salpetrigen Säure. (Mitrite und die isomeren Nitroverbindungen.)

a. Ester der salpetrigen Säure, HNO2.

Werden durch Einleiten von Stickstofftrioxyd in die Alkohole oder durch Einwirkung von Alkalinitrit und Schwefelsäure auf dieselben erhalten. Gewürzig riechende Flüssigkeiten von neutraler Reaktion und sehr niedrigem Siedepunkte. Sie sind leicht verseifbar; auch durch Wasserstoff in statu nascendi wird Alkohol zurückgebildet, neben Ammoniak.

Konstitution: siehe Nitroverbindungen.

Äthylnitrit, C₂H₅.O.(NO) (Kunkel, 1681, früher "versüßter Weingeist" oder "Salpeteräther" genannt). Darstellung:

Wallach, A. 253, 251. Bewegliche Flüssigkeit, durchdringend ätherisch, etwa wie Borsdorfer Apfel riechend und eigentümlich stechend schmeckend. Siedepunkt + 18°. Bronnt mit heller, weißer Flamme. Die weingeistige Lösung ist als "Spiritus aetheris nitrosi" offizinell und wird als Geschmackskorrigens verwendet.

Äthyl- wie auch Amylnitrit werden zur Darstellung von Diazoverbindungen (s. d.) sowie von Nitrosaten (s. S. 56) angewandt.

Methylnitrit, CH3.O.NO. Gasformig.

Amylnitrit, C₅II₁₁.O.NO. Siedepunkt 96°. Schwach gelbliche Flüssigkeit. Wird als Arzneimittel verwendet; es bewirkt Erweiterung der Blutgefäße und Erschlassung der kontraktilen Muskeln.

Mit diesen Estern sind isomer die

β. Nitroderivate der Kohlenwasserstoffe.

Dieselben sind meist farblose Flüssigkeiten von ätherischem Geruch, welche sich in Wasser kaum oder nicht losen und wesentlich höher sieden als die Isomeren. Sie sind, wie letztere, unzersetzt destillierbar, und einzelne explodieren bei raschem Erhitzen. Von den Salpetrigsäure-Estern sind sie fundamental dadurch verschieden, daß sie nicht verseifbar sind und durch leduktion Aminoverbindungen, Amine (s. d.) liefern, daß also der Stickstoff nicht abgespalten wird:

$$CH_3.NO_1 + 3H_2 = CH_3.NH_2 + 2H_2O.$$

Nitromethan, CH₃.NO₂ (Kolbe; V. Meyer, 1873). Siedepunkt 99 bis 101°. Schwerer als Wasser.

Nitroithan, C₂II₃. NO₂ (V. Meyer und Stüber, 1872). Siedepunkt 113 bis 114°. Der Dampf explodiert noch nicht bei weit höherer Temperatur. Bronnt mit heller Flamme.

Bildungsweisen. Die Nitroverbindungen entstehen: 1.durch Behandlung von Jodalkyl mit salpotrigsaurem Silber (V. Meyer): CH₃J + AgNO₂ = CH₃.NO₂ + AgJ.

Hierbei entsteht aus Jodmethyl Nitromethan; aus Jodäthyl hingegen Nitroäthan zu etwa gleichen Teilen mit dem Isomeren. Aus den höheren Alkyljodiden entstehen, neben zurücktretenden Mengen Nitroalkyl, überwiegend Salpetrigsäureester. Von diesen sind erstere durch Destillation leicht zu trennen. Reaktionsmechanismus: B.31, 1350.

2. Ferner bildet sich Nitromethan aus monochloressigsaurem Kali und salpetrigsaurem Kali, durch Austausch von Chlor gegen die Nitrogruppe und Abspaltung von Kohlensaure (Kolbe).

3. Höhere Homologe des Nitromethans und -athans entstehen

aus Halogennitromethan(athan) mit Zinkalkyl (B. 26, 129).

4. Durch Einwirkung heißer verdünnter Salpetersaure (spez. Gew. 1,075) unter Druck auf die Paraffine (B. 25, R. 108; 26, R. 879; 27, R. 468; 28, 1853); z. B.:

$$C_6H_{14} + HNO_3 = C_6H_{18} \cdot NO_2 \text{ (Nitrohexan)} + H_2O.$$

Konzentrierte Salpetersaure wirkt hier nicht nitrierend, im Gegensatz zu den Benzolkehlenwasserstoffen.

Die Konstitution der Nitroverbindungen ergibt sich aus der Tatsache, daß sie nicht verseifbar sind, daß bei ihrer Reduktion der Stickstoff nicht abgespalten wird und letzterer in den hierdurch entstehenden Aminen (s. d.) direkt an Kohlenstoff gebunden ist. Daher muß auch in ihnen der Stickstoff direkt an das Alkoholradikal, d. h. an Kohlenstoff gebunden sein, so daß ihre Konstitutionsformel ist: R-NO2; z.B. Nitromethan, CH3. NO2, d. i. (je nachdem Stickstoff fünf- oder dreiwertig ist):

$$H_3 C-N \leqslant_0^0$$
 oder eher $H_3 C-N <_0^0$.

Direkt an ein Alkoholradikal gebundener Stickstoff wird also durch verseifende Mittel nicht ohne weiteres abgespalten.

Da der Stickstoff der isomeren Salpetrigsaureester hingegen bei der Verseifung wie auch bei der Reduktion leicht vom Alkoholradikal abgelöst, und hierbei Alkohol zurückgebildet wird, so ist jener offenbar nicht direkt an Kohlenstoff gebunden, sondern durch Vermittelung von Sauerstoff. Die Salpetrigsäureester erhalten daher die Konstitutionsformel R.O.(NO); z. B. Methylnitrit, CH₃.O.(NO), d. i. (bei dreiwertigem Stickstoff): CH₃-O-N=O.

Hieraus folgt für die salpetrige Säure als hypothetisches Hydrat die Formel $\mathrm{H.O.N:O}$, für das Anhydrid die Formel $(\mathrm{NO})_2\mathrm{O}$. Gleichzeitig ergibt sich hieraus die Konstitution der Salpetersäure. Die aromatischen Kohlenwasserstoffe, z. B. Benzol, $\mathrm{C_0H_6}$, erzeugen mit letzterer Nitroverbindungen, nach folgendem Schoma:

$$O_6H_5.H + HNO_3 = O_6H_5.NO_2 + H_2O.$$

Die Salpetersaure enthält also eine Nitrogruppe (oben besprochener Konstitution) an Hydroxyl gebunden, entsprechend der Formel H.O.NO₂. Vgl. indes diesbezüglich B. 31, 1350 ff.

Verhalten. 1. Durch Reduktionsmittel, wie Eisen und Essigsäure, Zinn und Salzsäure, entstehen Amine, s. oben.

Bernthsen, Organ. Chem. 10, Aufl.

Als Zwischenprodukte treten dabei Alkyl-Hydroxylamine (8. 130) auf, B. 25, 1714; 27, 1950.

2. Sind die Nitroverbindungen primar oder sekundär, d. h. leiten sie sich von primären oder sekundären Alkoholon ab. so daß das die Nitrogruppe bindende Kohlenstoffatom gleichzeitig noch mit Wasserstoff verbunden ist, so besitzen sie den Charakter von Säuren, da in ihnen ein Wasserstoffatom durch ein Metallatom ersetzt werden kann. In diesen Metallsalzen ist das Metallatom nicht an Kohlenstoff, sondern an Sauerstoff gebunden, entsprechend der Konstitutionsformel CII₃.CH:NOONa aci-Nitroäthannatrium, Salz einer "Nitronsäure"); vgl. Phenylnitromothan.

Anders verhalten sich die Nitroverbindungen tertiürer Alkohole (z. B. tertiäres Nitrobutan); sie haben keinen Süurecharakter.

Der Wasserstoff in den primären und sekundären Nitroderivaten, welcher am gleichen Kohlenstoffatom steht wie die Nitrogruppe, kann gegen Brom ersetzt werden. Solange neben diesem Brom und der Nitrogruppe noch Wasserstoff an dem betreffenden Kohlenstoffatom vorhanden ist, besitzt die Verbindung stark sauren Charakter; wird er aber auch gegen Brom ersetzt, so wird sie neutral; z. 11. ist OH_3 . OBr_2 . NO_2 , Dibromnitroathan, neutral.

- 3. Die primaren Nitroverbindungen geben mit konzentrierter Salzsäurs bei 140° Sauren der Essigsäurereihe von gleichem Kohlenstoffgehalte, neben Hydroxylamin. Reaktionsmechanismus s. B. 35, 48.
- 4. Die Nitroakyle verhalten sich gegen salpetrige Säure sehr verschieden. Die primären geben damit Nitrolsäuren, die sekundaren Pseudonitrole, die tertiären reagieren nicht damit. So entsteht aus Nitroathan, $\mathrm{CH_3-C} \overset{\mathrm{H_2}}{\overset{\mathrm{NO_2}}}{\overset{\mathrm{NO_2}}{\overset{\mathrm{NO_2}}{\overset{\mathrm{NO_2}}{\overset{\mathrm{NO_2}}}{\overset{\mathrm{NO_2}}{\overset{\mathrm{NO_2}}{\overset{\mathrm{NO_2}}{\overset{\mathrm{NO_2}}{\overset{\mathrm{NO_2}}}{\overset{\mathrm{NO_2}}}{\overset{\mathrm{NO_2}}}{\overset{\mathrm{NO_2}}{\overset{\mathrm{NO_2}}}{\overset{\mathrm{NO_2}}}{\overset{\mathrm{NO_2}}}{\overset{\mathrm{NO_2}}{\overset{\mathrm{NO_2}}}{\overset{\mathrm{NO_2}}}{\overset{\mathrm{NO_2}}}{\overset{\mathrm{NO_2}}}{\overset{\mathrm{NO_2}}}{\overset{\mathrm{NO_2}}}{\overset{\mathrm{NO_2}}}{\overset{\mathrm{NO_2}}{\overset{\mathrm{NO_2}}}{\overset{\mathrm{NO_2}}}{\overset{\mathrm{NO_2}}}{\overset{\mathrm{NO_2}}}{\overset{\mathrm{NO_2}}}{\overset{\mathrm{NO_2}}}{\overset{\mathrm{NO_2}}}{\overset{\mathrm{NO_2}}}{\overset{\mathrm{NO_2}}}{\overset{\mathrm{NO_2}}}}{\overset{\mathrm{NO_2}}}{\overset{\mathrm{NO_2}}}{\overset{\mathrm{NO_2}}}{\overset{\mathrm{NO_2}}}{\overset{\mathrm{NO_2}}}{\overset{\mathrm{NO_2}}}{\overset{\mathrm{NO_2}}}{\overset{\mathrm{NO_2}}}}{\overset{\mathrm{NO_2}}}{\overset{\mathrm{NO_2}}}{\overset{\mathrm{NO_2$

Diese Reaktionen, welche übrigens nur bei den niedrig-molekularen Alkoholen eintreten (bei den primären bis C_8 , bei den sekundären bis C_5 ; Reaktion auf hochmolekulare Nitroverbindungen, s. B. 28, 1850), sind geeignet zur Unterscheidung der primären, sekundären oder tertiären Natur eines Alkohols (S. 88). Man löst die aus deren Jodiden leicht darstellbaren Nitrokohlenwasserstoffe in Kalilauge, versetzt mit Natriumnitrit, säuert mit Schwefelsäure an, macht wieder alkalisch

und beobachtet, ob eine Rotfarbung (primärer) oder eine Blaufarbung (sekundarer) oder gar keine Farbung (tertiärer Alkohol) auftritt.

Anhang zu den Nitroverbindungen.

Chlorpikrin, CCl₃. NO₂, ist eine schwere Flüssigkeit von außerst stechendem Geruche und dem Siedepunkt 112°, welche aus vielen Kohlenwasserstoffverbindungen bei gleichzeitiger Einwirkung von Salpetersäure und Chlor, Chlorkalk usw., besonders reichlich aus Pikrinsaure und Chlorkalk entsteht.

Auch Di-, Tri- und Tetranitroderivate der gesättigten Kohlenwasserstoffe existieren, so Dmitromethan, $OH_2(NO_2)_2$, gelbliches, sehr unbestandiges Öl, das Metallsalze liefert (B. 26, 3003); Nitroform, $OH(NO_2)_3$, eine in ihrer Zusammensetzung dem Chloroform entsprechende farblose, kristallisierbare Verbindung, und Tetranitromethan, $O(NO_2)_4$, weiße Kristalle, unzersetzt siedend.

3. Derivate der untersalpetrigen Säure.

Die untersalpetrige Säure, HNO bzw. $H_2 N_2 O_2$, kann in einen Ester von der Formel $C_2 H_5 O . N = N.O C_2 H_5$, Diazoäthoxan (Zorn), übergeführt werden, ein schon bei 40^0 explodierendes Öl.

Isomer mit diesen Körpern sind die

Aliphatischen Nitrosoverbindungen,

R-NO, von welchen meist nur die beständig zu sein scheinen, deren (NO)'-Gruppe an ein tertidres Kohlenstoffatom gebunden ist. Im festen Zustande bimolekular, sind sie farblos; im flüssigen monomolekular, blau gefarbt. Vgl. Nitrosochloride, R"Ol(NO), S. 61, Pseudonitrole (Nitroso-nitroderivate), S. 114 und Piloty, B. 31, 452, 457.

4. Ester von Säuren des Chlors

sind bekannt, z. B. Unterchlorigsäureäthylester, C_2H_5 . O. Ol, und Überchlorsäureäthylester, C_2H_5 . O. Ol O_8 . Leicht explodierende Flüssigkeiten. Ersterer entsteht durch Einleiten von Ohlor in ein Gemisch von Natronlauge und Alkohol und siedet bei 36^0 .

5. Ester der Schwefelshure.

Die neutralen Ester entstehen u. a.: a) aus rauchender Schwefelsäure und Alkohol; b) aus Silbersulfat und Alkyljodid; c) aus Alkoholon und Sulfurylchlorid:

$$SO_2Cl_2 + 2C_2H_5OH = SO_2(OC_2H_5)_2 + 2HO1.$$

Die sauren Ester der primaren Alkohole, "Ätherschwefelsäuren" genannt, entstehen direkt aus den Komponenten. Tertidre Alkohole liefern keine Atherschwefelsauren.

a) Schwefelsäureäthylester, Didthylsulfal, (C2 II5)2 SO,, ist eine farblose, in Wasser unlösliche Flüssigkeit von pfesterminzartigem Geruche. Bei starker Kälte fest. Siedepunkt 2080.

Leicht verseifbar durch Erwarmen mit Alkohol (Ätherbildung) oder Kochen mit Wasser (nur langsam in der Kälte).

Dimethylsulfat, (CH₃)₂SO₄, wird erhalten durch Destillieren der Methylschwefelsaure (s. u.) im Vakuum. S.-P. 188⁰. Schr giftig. Energisches Methylierungsmittel.

b) Äthylschwefelsäure, C_2H_5 , SO_4II , $= C_2II_5$, $O.SO_8II$ (1802 Dabit), entsteht beim Vermischen von Alkehol und Schwefelsäure nach der bei Äther gegebenen Gleichung 1), indes nicht quantitativ; es tritt ein Gleichgewichtszustand ein (s. S. 110).

Sie unterscheidet sich von der Schwefelskure scharf durch die Wasserlöslichkeit ihrer Baryum-, Calcium- und Bleisalze und kann daher von ihr durch Darstellung dieser Salze mittels Baryumcarbonat usw. leicht getrennt werden. Sie entsteht auch aus Äthylen und Schwefelsäure bei hoherer Temperatur. Bildet schön kristallisierende Salze, welche oft schon beim Kochen der konzontrierten wässerigen Lösung langsam Spaltung in schwofelsaures Salz und Alkohol erleiden, zumal bei Gegenwart überschussigen Alkalis. Dieselben werden häufig statt Jodathyl usw. zur Darstellung anderer Äthylverbindungen benutzt,

Die freie Saure wird aus dem Baryumsalze durch die berechnete Menge Schwofelsäure dargestellt und ist eine farblose. ölige, am Glase nicht haftende Flüssigkeit, die langsam schon beim Verdunsten oder Aufbewahren der Lösung, schnell beim Kochen, in Alkohol und Schwefelsäure zerfällt, d. h. verseift wird.

Die Methyl-, Amyl- usw. Verbindungen sind analog.

6. Derivate der schwesligen Säure (Schwesligsäureester und die isomeren Sulfosituren).

a. Ester der sohwefligen Saure.

Schwefligsäureäthylester, Diäthylsulfit, SOg (C2 IIa)2, ist eine atherisch riechende, aus Thionylchlorid, SOCI2, und Alkohol darstell-

bare Flüssigkeit von Pfesserminzgeruch. S.-P. 1610.

Eine direkte Verseifung des Dlüthylsulfits, etwa zunächst unter Bildung von äthylschwefligsaurem Kali, 80g.K(U2IIa), gelingt nicht; man erhalt vielmehr mittels Kaliumhydroxyd (1 Mol.) unter Umlagerung athyisulfonsaures Kali (s. u.; B. 31, 400). Hingegen entsteht das NH3-Salz ersterer Saure aus Schwefeldioxyd und Ammoniak plus absolutem Alkohol. Zersetzliche Masse,

Analoge Ester anderer Alkohole sind bekannt.

β. Sulfosäuren (Sulfonsäuren) und ihre Ester.

Bildungsweisen. 1. Aus Alkyljodid und schwesligsaurem Natron oder Ammoniak entsteht alkylsulfosaures Salz:

$$C_2H_5$$
. J + Na SO, Na = C_2H_5 . SO₃ Na + NaJ.

Statt Alkyljodid kann auch alkylschwefelsaures Salz verwendet werden (B. 23, 908; 24, R. 431).

2. Durch Oxydation von Thioalkoholen mit Salpetersäure oder besser Permanganat entstehen Sulfosäuren:

$$C_2 II_5.SH + 30 = C_2 II_5.SO_3 II.$$

3. Sulfosäureester bilden sich bei der Einwirkung von Jodalkyl auf Silbersulfit:

$$2 C_2 H_5 J + Ag_2 SO_8 = (C_2 H_5)_2 SO_8 + 2 Ag J.$$

- 4. Äthylsulfosaures Kali entsteht durch partielle Verseifung aus Schwefligsaureathylester (s. v. S.) unter Umlagerung.
- a) Äthylsulfosäure, Äthansulfonsäure, C₂II₃. SO₃II (Lowig 1839, II. Kopp 1840), ist eine starke, in Wasser sehr leicht lösliche, hygroskopische, einbasische Säure und ist durch große Beständigkeit ausgezeichnet, indem sie beim Kochen mit Alkalien oder Säuren nicht verseift wird. Wird durch kochende konzentrierte Salpetersäure nicht verändert, auch nicht von freiem Chlor, erst schmelzendes Kali zerlegt sie. Schmeckt stark sauer, hinterher unangenehm. Bildet kristallisierende Salze, z. B. C₂II₅. SO₃K H₂O, hygroskopisch; ferner:

$$C_2 II_5 SO_3 Na + H_2 O_1 (C_2 II_5 . SO_3)_2 Ba + 2 II_2 O usf.$$

Mit Fünffach-Chlorphosphor geben die Sulfosäuren Chloride, z.B. die Äthylsulfosaure das Äthylsulfochlorid, C₂H₅SO₂Cl, eine unzersetzt bei 177° siedende Flüssigkeit, die an der Luft raucht und sich mit Wasser wieder zersetzt zu Äthylsulfosäure und Salzsaure. Naszierender Wasserstoff reduziert es zu Mercaptan.

Mit Zinkstaub liefert es das Zinksalz einer eigentumlichen, in

Wasser leicht löslichen, sirupösen Säure, der

Äthylsulfinsäure, C₂H₅, SO₂H, welche durch weitere Reduktion ebenfalls Mercaptan gibt. Ihr Natriumsalz, mit Äthylbromid, C₂H₅Br, behandelt, gibt Äthylsulfon Bildet einen dem letzteren isomeren unbeständigen Ester (s. S. 108).

Die Methylsulfosiure, CII3.803II, wurde von Kolbe 1845 aus der Verbindung CCI8.802CI, dem Triehlormethylsulfochlorid,

dargestellt, welches aus der Wechselwirkung von Schwefelkohlenstoff, Chlor und Wasser einalten worden war. Sirupformig.

Verwandt mit der Methylsulfonshure sind:

Methandisulfosäure, $\mathrm{CH}_2(\mathrm{SO}_3\mathrm{H})_2$ (s. Derivate der Glykole); Methantrisulfosäure, $\mathrm{CH}(\mathrm{SO}_3\Pi)_3$ (kristallinisch), usw.

b) Äthylsulfosäureathylester, C₂H₅, SO₃, C₂H₅, ist isomer dem Schwefligsäureäthylester und als Ester der (bestandigen) Äthylsulfosäure nur zur Halfte verseifbar. Man stellt ihn aus Silbersulfit und Jodathyl dar. Siedepunkt 213°.

Die Sulfosäureester haben beträchtlich höheren Siedepunkt als

die isomeren Schwefligshurcester.

Zur Trennung alkylsulfonsaurer von alkylschwefelsauren Salzen wird mit Aniln auf 170° erhitzt, wobei nur letztere zerfallen (in Olefin und Schwefelsäure).

Konstitution. Aus der Bildung der Sulfosauren aus Thioalkoholen durch Oxydation, und der (indirekten) Umkehrbarkeit dieser Reaktion (s. Äthylsulfinsaure) folgt, daß der Schwefel in ihnen direkt an das Alkoholradikal gebunden ist; die Äthylsulfosäure hat daher die Konstitution C₂H₃.SO₃H, d. i. wenn man den Schwefel als sechswertig betrachtet: C₂H₃.SO₃H,

Hieraus folgt die Konstitution des Natriumsulfits zu Na— $(80_8\,\mathrm{M})$, die des hypothetischen Schwefligsäurehydrats zu II— $(8\,\mathrm{O}_8\,\mathrm{H})$, die der Schwefelsaure zu II—0— $(8\,\mathrm{O}_8\,\mathrm{H})$.

Die wenig beständigen eigentlichen Schwefligsäuroestor enthalten daher offenbar den Schwefel nicht direkt, sondern durch Vermittelung von Sauerstoff an Kohlenstoff gebunden: Schwefligsäureäthylester, C₂H₃.0.SO.O.C₂H₅ oder SO(OC₂H₅)₂.

7. Ester von drei- und mehrbasischen Säuren.

Ester der Phosphorsäure: PO(OR)₃, PO(OR)₂(OH), und PO(OR)(OH)₂(R=Alkyl) existieren; auch solche der phosphorigen Säure (zwei Reihen, B. 30, 1003) und der unterphosphorigen Säure. Verwandt sind die Phosphinsäuren usw. (s. Phosphine).

Desgleichen existieren Ester der Borsture und der Kieselsture.

8. Alkoholderivate der Cyanwasserstoffsiure. (Nitrile und die isomeren Isonitrile).

Die Cyanwasserstoffsaure, NCH (s. Cyanverbindungen), liefert durch Austausch ihres Wasserstoffatoms gegen Alkoholradikale Nitrile. 119

zwei Klassen von Abkommlingen, welche man beide nicht als Ester bezeichnen kann, da sie bei Verseifung nicht rückwärts in Alkohol und Blausäure, sondern nach anderer Richtung zerfallen.

a. Cyanide der Alkoholradikale, Nitrile.

Farblose, unzersetzt flüchtige Flüssigkeiten oder feste Körper von nicht unangenehmem, atherischem, schwach lauchartigem Geruche, leichter als Wasser, und gegen dieses relativ beständig. Die Anfangsglieder sind mit Wasser mischbar, die höheren darin unlöslich. Sie sieden ungefähr bei gleicher Temperatur wie die zugehorigen Alkohole.

Bildung. 1. Beim Erhitzen von Jodalkyl mit Cyankalium, oder von alkylschwefelsaurem Kali mit Ferrocyankalium.

$$CH_3J + KCN = KJ + CH_3 \cdot CN$$
.

Methylcyanid

2. Aus den einbasischen Säuren, welche ein Atom Kohlenstoff mehr als die nach 1. zu verwendenden Alkohole enthalten, durch Destillation ihrer Ammoniaksalze und Behandlung der zunächst unter Wasserabspaltung gebildeten Verbindungen, der Säurcamide (s. diese), mit einem wasserentziehenden Mittel, z. B. Phosphorpentoxyd (Hofmann), auch Phosphorpentachlorid oder -sulfid; auch wohl direkt aus den Ammoniaksalzen der Säuren durch Phosphorpentoxyd:

a)
$$CH_3 . COOH + NH_3 = H_2O + CH_3 . CO.NH_2;$$

Acetamid
b) $CH_3 . CO.NH_2 - H_2O = CH_3 . CN.$

Zufolge dieser Bildungsweise heißen die Körper auch Nitrile der einbasischen Säuren, z.B. CH₃.CN = Methylcyanid = Aceto-

- nitril; C₂H₅. CN = Propionitril usw.
 3. Die höheren Nitrile (C>5) entstehen aus den Amiden der um ein Kohlenstoffatom reicheren Sauren der Essigsäurereihe, wie aus den gleich viele C-Atome enthaltenden primären Aminen, durch Brom und Natronlauge (Hofmann). Siehe "Säureamide".
- 4. Aus den Oximen der Aldehyde (s. d.) durch Erhitzen mit Essigsdurennhydrid,

Verhalten. 1. Die Nitrile sind sehr reaktionsfähige Körper, wolche durch verseifende Mittel: Kochen mit Sauren, mit Alkalien,

Überhitzen mit Wasser zerfallen in diejenigen Sauren. ****
welchen sie auch dargestellt werden, und Ammoniak (die Ausschenfen):
der Sauren konnen dabei als Zwischenprodukte entstehen):

- a) $CH_3.CN + 2H_2O = CH_3.COOH + NII_3$.
- b) $CH_3 \cdot CN + H_2O = CH_3 \cdot CO \cdot NH_2$.

Es ist dies eine sehr wichtige Reaktion, weil sie von Alkoholen C_nH_{2n+1}. OH zu den um ein Kohlenstoffatom reie 100 ren Säuren der Essigsäurereihe C_nH_{2n+1}. COOH führt (Immer 1 Malaguti, Le Blanc sowie Frankland und Kolbe, 1847).

- 2. So wie durch Anlagerung von Wasser an Methylcyanid *** * amid, so entsteht mit Schwefelwasserstoff Thiacetamid.
- 3. Durch Addition von Chlorwasserstoff entstehen Amidehlaria ** * oder Imidehloride (s. diese); durch die von Ammoniakbasen: A *** * dine (s. diese). Auch Halogene addieren sich, wodurch leicht zur * * liche Verbindungen entstehen (s. Saurederivate).
 - 4. Anlagerung von Wasserstoff führt zu Aminen (S. 1: *** * CH3. CN + 2H2 == CH3. CH2. NH2 (Äthylamin).
- 5. Durch metallisches Kalium oder durch Salzsäuregas tritt m. 5 c fach Polymerisation ein; so gibt Methyleyanid das Kynnmet Fa a r s (s. dieses), eine einsaurige, monokline Prismen bildende Base.

Der "o. N." (S. 27) der Nitrile wird durch Anhangen von " mf* " * an den Namen des Kohlenwasserstoffs mit gleicher Kohlenstoff * * * gebildet.

Konstitution. Siehe bei Isonitrilen.

Acetonitril (Äthannitril), CII₈. CN, findet sich in 1x=x4
Destillationsprodukten der Zuckerschlempe und im Steinkolt 1xx24
teer. S.-P. 82°. Brennbar. Mit Wasser mischbar.

Propionitril (Propannitril), C₂H₅. CN, Butyronitril, C₃H₁. * **. Valeronitril, C₄H₀. CN, sind augenehm bittermandelartig ricche * . **. Flussigkeiten. Palmitonitril, C₁₅H₃₁. CN, ist paraffinahulieh.

Auch Cyanverbindungen ungesuttigter Alkoholradikale existie 7 ** f., z. B. Allyloyanid, C₈ H₅. CN (s. Crotonsäure).

β. Isocyanide, Isonitrile oder Carbylamine.

Farblose, in Wasser schwer oder nicht, in Alkohol und Atterleicht lösliche Flüssigkeiten von schwach alkalischer Renktieren
unerträglichem, furchtbarem Geruche und giftigen Eigenschafteres.
Sieden otwas niedriger wie die Nitrile.

Isonitrile.

Bildung. 1. Durch Erhitzen der Jodide der Alkoholradikale mit Cyansilber (Gautier), wobei zunächst eine Doppelverbindung mit Cyansilber entsteht:

$$CNAg + C_2H_5J = AgJ + C_2H_5NC.$$
Äthylisocyanid

Mit Cyankalium enistehen nach S. 119 die Nitrile.

- Bei der Destillation von alkylschwefelsaurem Kali mit Oyankalium, neben den Nitrilen, in geringer Menge.
- 8. Aus primären Aminen (s. diese) bei Einwirkung von Chloroform und alkoholischem Kali (Hofmann, 1869):

$$CH_3.NH_2 + CHCl_3 + 3KOH = CH_3.NC + 3KCl + 3H_2O.$$

Verhalten. 1. Die Isonitrile sind von den Nitrilen fundamental verschieden durch ihr Verhalten gegen Wasser oder verdunnte Sauron; mit ersterem zerfallen sie beim Überhitzen, mit letzterem leicht in der Kälte in Ameisensaure und in die um ein Kohlenstossatom armeren Aminbasen, aus welchen sie auch dargestellt werden können:

$$CH_3.NC + 2H_2O = CH_3.NH_2 + HCO_2H.$$

Gegen Alkalien sind sie sehr beständig.

- 2. Die Isonitrile sind hingegen fabig, Halogene, Salzsaure, Schwefelwasserstoff usw. zu addieren, wobei andere Verbindungen als aus den Nitrilen entstehen, z. B. mit Salzsaure kristallinische Substanzen, wolche von Wasser mit Heftigkeit in Amine und Ameisensaure zersetzt werden.
- 3. Einzelne Isonitrile gehen beim Erhitzen auf höhere Temperatur in die isomeren Nitrile über.

Methylisocyanid, OII₃.NC. Siedepunkt 58°. Äthylisocyanid, C₂II₅.NC. Siedepunkt 82°.

Konstitution. Die Konstitution der Nitrile folgt aus ihrer engen Beziehung zu den Säuren. Das Kohlenstoffatom der Cyangruppe —CN bleibt bei Einwirkung verseifender Mittel an das Alkoholradikal gebunden und steht also in direkter Bindung mit dem Kohlenstoffatom desselben. Der Stickstoff wird hingegen als Ammoniak abgespalten und ist also nicht direkt ans Alkoholradikal gebunden. Mithin hat Acetonitril die Konstitution: CH₃—C\equiv N.

Bei den Isonitrilen ist es umgekehrt der Stickstoff, welcher, wie aus ihren nahen Beziehungen zu den Aminbasen hervorgeht, direkt an das Alkoholradikal gebunden sein muß, da die Amine aus den Isonitrilen sowohl leicht darstellbar als auch in sie leicht überführbar sind. Das Kohlenstoffutom der Cyangruppe hingegen wird bei der Zersetzung durch Säure abgespalten und ist mithin nicht direkt an den Kohlenstoff des Alkoholradikals gebunden, also nur durch Vermittelung des Stickstoffs. Es ergibt sich daher die Konstitutionsformel der Isonitrile zu R—NC, also entweder R—N=C, z. B. Methylcarbylamin, CH₈—N=C, oder R—N=C=, mit zweiwertigem (ungesättigtem) Kohlenstoffatom (vgl. Nef, A. 270, 269).

Für den gewohnlichen Gebrauch ist der Unterschied zwischen Nitrilen und Isonitrilen durch die Schreibweisen ${\rm CH_3}$. ON und ${\rm OH_3}$. NO genugend ausgedrückt.

D. Stickstoffbasen der Alkoholradikale.

Durch Einführung von Alkoholradikalen an Stolle von Wasserstoff in das Ammoniak bzw. seine Salze entsteht die wichtige Klasse der Ammoniakbasen oder Amine und Ammoniumbasen der Alkoholradikale.

Die Amine, welche niedrigere Alkoholradikale enthalten, sind dem Ammoniak außerordentlich ühnlich und selbst stärker basisch. Sie besitzen ammoniakalischen Geruch, bilden mit flüchtigen Säuren weiße Nebel, vereinigen sich mit Salzsäure (usw.) unter Wärmeentwickelung zu Salzen und liefern mit Platinchlorid und Chlorgold Doppolsalze. Sie fällen forner viele Metallsalze; ein Überschuß lost die Fällungen oft wieder auf.

Die Anfangsglieder dieser Klasse sind brennbare Gase. Die folgenden Glieder sind niedrig siedende Flüssigkeiten, zunächst wie jene in Wasser noch leicht löslich; indes nimmt mit zunehmendem Kohlenstoffatomgehalt die Löslichkeit in Wasser und die Flüchtigkeit ab. Die höchsten Glieder der Reihe sind goruchlose, in Wasser unlösliche, in Alkohol und Äther lösliche Substanzen von hohem Siedepunkte und basischem Charakter.

Allo Aminbasen sind betrachtlich leichter wie Wasser.

Die Ammoniumbasen sind feste, leicht zersließliche Bason von dem Kalihydrat äußerst ähnlichen Eigenschaften. Einteilung. Man 'teilt die Stickstoffbasen der Alkoholradikale, je nachdem, ob sie ein-, zwei-, drei oder vier Alkoholradikale enthalten, ein in primäre oder Aminbasen, sekundare oder Imidbasen, tertiäre oder Nitrilbasen und quaternare Basen; die drei ersteren leiten sich von Ammoniak, NH₃, die letzteren vom hypothetischen Ammoniumhydroxyd, NII₄. OH, ab.

Amine oder Ammoniakbasen			Ammoniumbasen
primitre	sekundáre	tertiare	quaternate
$M_{12}(OH_3)$ M_{0}	$NII(OH_3)_2$ Dimethylamin (SP. 7^0)	N(CH ₃), Trimethylamin (SP. 3 ⁰)	N(CH ₃) ₄ J Tetramethyl- ammoniumjodid
$N_{1}H_{2}(U_{2}H_{5})$ Äthylamin (SP. 19 0)	$N II (O_2 H_5)_2$ Diathylamin (8P. 56°)	N (C ₂ II ₆) ₈ Triäthylamin (SP. 89 ⁰)	N(C ₂ H ₅) ₄ OH Tetraatlıylammo- niumhydroxyd
usw.	usw.	usw.	usw.

Die Alkoholradikale können gesättigte oder ungesattigte sein.

Vorkommen. Einzelne Substanzen dieser Reihe finden sich in der Natur, so das Methylamin und Trimethylamin (s. u.).

Bildungsweisen. 1. Aus Isocyansäureäthern (s. d.) durch Behandeln mit Kalilauge (Wurtz 1848):

$${
m CO.N(C_2H_5)} + 2 \, {
m KOH} = {
m C_2H_5.NH_2} + {
m K_2CO_3}.$$
 Isocyansáureäthylester Äthylamin

Diese Bildungsweise führt zu primären Basen.

1a. Auch die Sulfoisocyansäureäther, die Senfole (s. diese), geben beim Erhitzen mit konzentrierten Sauren diese Basen.

2. Durch direkte Einführung der Alkoholradikale in das Ammoniak, indem man letzteres in konzentrierter Lösung mit Jodmethyl, Chlorathyl usw., auch Methylnitrat, erhitzt.

Dabei wird zunächst ein Wasserstoffatom gegen ein Alkoholradikal ausgetauscht, und die entstehende Base tritt mit dem gleichzeitig sich bildenden Halogenwasserstoff zu einem Salze zusammen, nach folgendem Schema:

(I)
$$NH_2$$
 II + CH_3 J = NH_2 . CH_3 , HJ. Jodwasserstoffsaur, Methylamin

Aus diesem Salze kann durch Destillation mit Kalihydrat: das freie Methylamin leicht gewonnen werden:

$$NH_2(CH_8)$$
, $HJ + KOH = NII_2 (CII_8) + KJ + II_2 O$.

Das Methylamin kann sich nun aufs neue mit Jodmethyl vereinigen zu jodwasserstoffsaurem Dimethylamin:

(II)
$$NH_3(CH_3) + CH_3J = NII(CII_3)_2$$
, IIJ,

welches wieder mit Kalihydrat die freie Base liefert, die dann zum dritten Male mit Jodmethyl in Reaktion treten kann:

(III)
$$NH(CH_8)_2 + CH_8J = N(CH_3)_8$$
, IIJ;

durch erneute Destillation des entstandenen Produktes mit Kalihydrat entsteht schließlich das freie Trimethylamin.

Das Trimothylamin endlich kann nochmals mit Jodmethyl eine Verbindung eingehen:

(IV)
$$N(CII_3)_3 + CII_3J = N(CII_3)_1J;$$

die so entstehende Substanz, das Tetramethylammoniumjodid, ist nun aber kein Salz einer flüchtigen Aminbase mehr, sondern das einer nicht fluchtigen, leicht löslichen Ammoniumbase, welche durch Destillation mit Kalilauge nicht isoliert werden kann.

Durch Verwendung mehrerer ungleicher Alkyljodide statt des Methyljodids gelangt man zu Basen, welche verschiedene Alkoholradikale gleichzeitig enthalten, d. h. zu "yemischten" Aminen usw., z. B.: $N(UH_3)(C_2H_5)(C_8H_7) = Propyläthylmethylamin.$

Die oben gegebenen Gleichungen (I) bis (IV) verlaufen in Wirklichkeit nicht strenge nacheinander, sondern gleichzeitig nebeneinander. Man einalt daher zunächst ein Gemisch aller drei zu erwartenden Aminbasen. Man trennt dieselben, da fraktionierte Destillation nicht zum Ziele führt, indem man ihr verschiedenes Verhalten gegen Oxalsäureester, $C_2O_2(O\,C_2\,H_5)_2$ (s. d.), benutzt.

Methylamin erzeugt mit demselben wesentlich: 1. Dimethyloxamid, $C_2O_2(NH,CH_3)_2$ (fest), neben etwas 2. Monomethyloxamidsaureester, $C_2O_2(OC_2H_5)(NH,OH_3)$ (flussig); Dimethylamin hingegen 3. Dimethyloxamidsaureäthylester, $C_2O_2(OC_2H_5)N(OH_3)_2$ (flussig). Trimethylamin wirkt auf Oxalester nicht ein. Beim Erwirmen des Reaktionsproduktes auf dem Wasserbade destilliert letztere Base allein ab; die zuruckbleibenden Verbindungen werden getrennt (s. B. 3, 776; 8, 760) und einzeln duich Destillation mit Kali zerlogt, wobei 1. und 2. Methylamin, 3. Dimethylamin liefert,

Andere Trennungen der drei Klassen von Aminen beruhen auf ihrem Verhalten gegen Bensolsulfochlorud (s. d.; B. 88, 9526) und gegen Metaphosphorshure (B. 26, 1020).

Primäre und sekundare Basen können auch durch Erhitzen mit alkylschwefelsauren Salzen in sekundare und tertiare ubergeführt werden (z. B. B. 24, 1678).

3. Die Nitroverbindungen liefern bei der Reduktion primäre Aminverbindungen (s. S. 113), z. B.:

$$CH_3.NO_2 + 6H = CH_3.NH_2 + 2H_2O.$$

4. Durch Behandeln der Nitrile und auch der Blausäure mit naszierendem Wasserstoff (S. 120; Mendius, 1862):

$$CII_3 \cdot CN + 4II = CII_3 \cdot CII_2 \cdot NH_2 = C_2H_5 \cdot NH_2$$

4a. Die Isonitrile zersetzen sich mit Salzsäure unter Bildung der primitren Aminbasen, aus denen sie auch entstehen (S. 121).

5. Primare Amine (C<6) stellt man nach Hofmann durch Einwirkung von Brom und Natronlauge bzw. (C>6) von Brom und Natriummethylat auf die Amide der um ein Kohlenstoffatom reicheren Sauren dar (s. Amide).

Analoge Abbaureaktionen der Saure G_n zum Amin G_{n-1} vermittelst der Säurehydrazide und -azide (s. d.) (*Curtius*), ferner vermittelst der Hydroxamsäuren (*Lossen*, A. 175, 313) und vermittelst der *Beckmann*'schen Umlagerung (s. d.) der Ketoxime.

6. Aus den Aldehyden und Ketonen. Die Oxime (s. d.) bzw. die Hydrazone (s. d.) dieser Verbindungen sind reduzierbar zu primären Aminen (H. Goldschmidt; J. Tafel), z. B.:

$$\text{CU}_8$$
— $\text{CH}: \text{N.OH} + 4\text{H} = \text{OH}_8$ — $\text{CH}_2 \cdot \text{NH}_2 + \text{H}_2 \text{O}$.

Aldoxim

7. Trimethylamin ist gut darstellbar durch Erhitzen von Formaldehyd mit Salmiaklösung; Methylamin durch Reduktion von Hexamethylentetramin (aus Formaldehyd und Ammoniak). Bull. Soc. Chim. (1805) 13, 135, 533, B. 38, 880, 882.

8. Synthese primärer Amine mittels Phtalimidkalium s. Phtalimid.

Isomerien. Unter den Aminbasen existieren zahlreiche Isomerien, wie folgende Zusammenstellung zeigt:

	O ₂ H ₇ N	$C_8 \Pi_9 N$	O ₄ II ₁₁ N
Isomer	NП ₂ (O ₂ П ₅) NП(ОН ₃) ₂	$N\Pi_{2}(C_{8}\Pi_{7}) \\ N\Pi(U\Pi_{8})(C_{2}\Pi_{5}) \\ N(U\Pi_{8})_{8}$	$\begin{array}{c} \operatorname{NH}_2(\operatorname{C}_4\operatorname{H}_0) \\ \operatorname{NH}(\operatorname{OH}_8)(\operatorname{C}_8\operatorname{H}_7) \operatorname{und} \operatorname{NH}(\operatorname{C}_2\operatorname{H}_5)_2 \\ \operatorname{N}(\operatorname{OH}_8)_2(\operatorname{C}_2\operatorname{H}_5) \end{array}$

Diese Art der Isomerie ist gleicher Art wie jene der Äther (S. 104), nämlich Metamerie. Außerdem können von (G_3H_7) an noch die Isomerien der Alkoholradikale in Erscheinung treten. Es können der Theorie nach ebenso viel Amine G_n als Alkohole G_{n+1} existieren.

Aus diesem Salze kann durch Destillation mit Kalihydrat das freie Methylamin leicht gewonnen werden:

$$NH_2(CH_3)$$
, $HJ + KOH = NH_2(CH_3) + KJ + H_2O$.

Das Methylamin kann sich nun aufs neue mit Jodmethyl vereinigen zu jodwasserstoffsaurem Dimethylamin:

(II)
$$NH_2(OH_3) + OH_3J = NH(OH_3)_2$$
, IIJ,

welches wieder mit Kalihydrat die freie Base liefert, die dann zum dritten Male mit Jodmethyl in Reaktion treten kann:

(III)
$$NH(CII_8)_2 + CII_3J = N(CII_3)_3$$
, IIJ ;

durch erneute Destillation des entstandenen Produktes mit Kalihydrat entsteht schließlich das freie Trimethylamin.

Das Trimethylamin endlich kann nochmals mit Jodmethyl eine Verbindung eingehen:

(IV)
$$N(CH_8)_3 + CH_8J = N(CH_8)_4J;$$

die so entstehende Substanz, das Tetramethylammeniumjedid, ist nun aber kein Salz einer flüchtigen Aminbase mehr, sondern das einer nicht flüchtigen, leicht loslichen Ammeniumbase, welche durch Destillation mit Kalilauge nicht isoliert werden kann.

Durch Verwendung mehrerer ingleicher Alkyljodide statt des Methyljodids gelangt man zu Basen, welche verschiedene Alkoholradikale gleichzeitig enthalten, d. h. zu "gemischten" Aminen usw., z. B.: $N(CH_8)(C_2H_5)(C_3H_7) = Propyläthylmethylamin.$

Die oben gegebenen Gleichungen (1) bis (IV) verlaufen in Wirklichkeit nicht strenge nacheinander, sondern gleichzeitig nebeneinander. Man erhalt daher zunächst ein Gemisch aller drei zu erwartenden Aminbasen. Man trennt dieselben, da fraktionierte Destillation nicht zum Ziele führt, indem man ihr verschiedenes Verhalten gegen Oxalsaureester, $C_2O_2(OO_2II_5)_2$ (s. d.), benutzt.

Methylamin erzeugt mit demselben wesentlich: 1. Dimethyloxamid, $C_2O_2(NH.OH_3)_2$ (fest), neben etwas 2. Monomethyloxamidsameester, $C_2O_2(OC_2H_5)(NH.OH_3)$ (flüssig); Dimethylamin hingegen 3. Dimethylaminskureäthylester, $C_2O_2(OC_2H_5)N(OH_3)_2$ (flüssig). Trimethylamin wirkt auf Oxalester nicht ein. Beim Erwärmen des Reaktionsproduktes auf dem Wasserbado destilliert letztere Base allein ab; die zurückbleibenden Verbindungen werden getrennt (s. B. 3, 776; 8, 780) und einzeln durch Destillation mit Kali zerlegt, wohei 1. und 2. Methylamin, 3. Dimethylamin liefert.

. Andere Trennungen der drei Klassen von Aminen beruhen auf ihrem Verhalten gegen Benvolsul/ochlorid (s. d.; B. 88, 3526) und gegen Metaphosphorsäure (B. 26, 1020).

Primäre und sekundäre Basen können auch durch Erhitzen mit alkylschwefelsauren Salzen in sekundäre und tertiare ubergeführt werden (z. B. B. 24, 1678).

3. Die *Nitroverbindungen* liefern bei der Reduktion primäre Aminverbindungen (s. S. 113), z. B.:

$$CH_8.NO_2 + 6H = CH_3.NH_2 + 2H_2O.$$

4. Durch Behandeln der Nitrile und auch der Blausäure mit naszierendem Wasserstoff (S. 120; Mendius, 1862):

$$CH_3 \cdot CN + 4H = CH_3 \cdot CH_2 \cdot NH_2 = C_2H_5 \cdot NH_2$$

4a. Die Isonitrile zersetzen sich mit Salzsaure unter Bildung der primären Aminbasen, aus denen sie auch entstehen (S. 121).

5. Primare Amine (C<6) stellt man nach Hofmann durch Einwirkung von Brom und Natronlauge bzw. (C>6) von Brom und Natriummethylat auf die Amide der um ein Kohlenstoffatom reicheren Sauren dar (s. Amide).

Analoge Abbaureaktionen der Saure C_n zum Amin C_{n-1} vermittelst der Säurehydrazide und -azide (s. d.) (Curtius), ferner vermittelst der Hydroxamsäuren (Lossen, A. 175, 313) und vermittelst der Beokmann'schen Umlagerung (s. d.) der Ketoxime.

6. Aus den Aldehyden und Ketonen. Die Oxime (s. d.) bzw. die Hydrazone (s. d.) dieser Verbindungen sind reduzierbar zu primären Aminen (H. Goldschmidt; J. Tafel), z. B.:

$$OH_8-OH:N.OH+4H=OH_8-OH_2.NH_2+H_2O.$$
Aldoxim

7. Trimethylamin ist gut darstellbar durch Erhitzen von Formaldehyd mit Salmiaklösung; Methylamin durch Reduktion von Hexamethylentetramin (aus Formaldehyd und Ammoniak). Bull. Soc. Chim. (1895) 13, 135, 533. B. 38, 880, 882.

8. Synthese primärer Amine mittels Phtalimidkalium s. Phtalimid.

Isomerien. Unter den Aminbasen existieren zahlreiche Isomerien, wie folgende Zusammenstellung zeigt:

	C ₂ H ₇ N	$O_3\Pi_9$ N	0, II,1 N
Isomer	NИ ₂ (C ₂ П ₅) NИ(OН ₃) ₂	$\mathrm{NH_{2}(C_{3}H_{7})} \\ \mathrm{NH(OH_{8})(C_{2}H_{6})} \\ \mathrm{N(OH_{8})_{3}}$	$\begin{array}{c} \mathrm{NH_{3}}(\mathrm{C_{4}H_{0}}) \\ \mathrm{NH}(\mathrm{UH_{3}})(\mathrm{C_{8}H_{7}}) \ \mathrm{und} \ \mathrm{NH}(\mathrm{C_{2}H_{5}})_{2} \\ \mathrm{N}(\mathrm{OH_{3}})_{2}(\mathrm{C_{2}H_{5}}) \end{array}$

Diese Art der Isomerie ist gleicher Art wie jene der Äther (S. 104), nämlich Metamerie. Außerdem können von (C_8H_7) an noch die Isomerien der Alkoholradikale in Erscheinung treten. Es können der Theorie nach ebenso viel Amine C_n als Alkohole C_{n+1} existieren.

Verhalten. 1. Allgemeines Verhalten s. c. Bei der Salzbildung verhalten sich die Amine genau wie Ammoniak; die Ammoniumbasen wie Kalihydrat:

$$CH_8NH_2 + HOI = CH_8.NH_2, HOI = (CH_8)NH_8CI;$$

 $[N(CH_3)_4]OII + HOI = [N(CH_9)_4]OI + H_2O.$

Die entstehenden Salze sind weiße, kristallinische, wasserlösliche, oft zerfließliche Verbindungen. Die salzsauren Salze treten mit Platinchlorid zu meist kristallisierten Platindoppelverbindungen zusammen, welche dem Ammoniumplatinchlorid, 2NH₄Cl, PtCl₄, analog zusammengesetzt sind; also z. B.:

2 NH₂ [CH₃], HCl + PtCl₁, salzsaures Methylaminplatinchlorid. Abuliches gilt für die Chlorgold-Doppelsalze, z. B.:

 $NH_2(C_2H_3)HCl$, AuCl₈.

- 2. Durch verseifende Mittel, wie Alkalien, Säuren, werden die Stickstoffbasen der Alkoholradikale nicht veründert.
- 3. Die Unterscheidung zwischen den verschiedenen Klassen der Aminbasen beruht darauf, daß in den primären Basen noch zwei, in den sekundären noch ein Wasserstoffatom, in den tertiären keines mehr durch Alkoholradikal ersetzbar ist. An Stelle des Wasserstoffs können auch Säureradikale, z. B. Acetyl, C_2II_3O (s. Säureamide), eingeführt werden, in die primären zweimal, in die sekundaren einmal, in die tertiären nicht. Die derart aus isomeren Aminen entstehenden Produkte sind durch die Analyse voneinander zu unterscheiden. So gibt Propylamin mit Jodmethyldie Base $C_3II_7N(CII_3)_2 = C_5II_{18}N$; das isomere Äthylmethylamin die Base $(CH_3)(C_2H_5)N(CH_3) = C_4H_{11}N$; das gleichfalls isomere Trimethylamin endlich, $(CH_3)_8N = C_8II_9N$, bleibt unverändert. (Außer Betracht gelassen hierbei ist natürlich die Bildung von quaternären Ammoniumjodiden.)

Die primären Basen unterscheiden sich von den anderen weiter durch ihr Verhalten gegen Chloroform, Schwefelkohlenstoff, salpetrige Säure und Metaphosphorsäure (s. o.).

- 4. Mit Chloroform und alkoholischem Kali reagieren nur die primären Basen unter Bildung von Isonitrilen (S. 121).
- 5. Mit Schwefelkohlenstoff in alkoholischer Lösung erwärmt, reagieren nur die primären und sekundären Basen unter Bildung von Dithiocarbaminsäurederivaten (s. d.); nur die primären konnen dann in Senfole (s. d.) ubergefuhrt werden.

6. Die wenig bestündigen Nitrite der primären Amine zerfallen leicht unter Bildung der Alkohole, z. B.:

$$CH_3 \cdot NH_2 + H \cdot O \cdot NO = CH_3 \cdot OH + N_2 + H_1O$$

Hierbei tritt zuweilen Umlagerung ein, z. B. Bildung von Isopropylalkohol aus N.-Propylamın.

Sekundäre Basen hingegen liefern mit salpetriger Sture Nitrosoverbindungen, z. B. "Dimethylnitrosamin":

$$(CH_3)_2NH + NO'.OH = (CH_3)_2N.NO + H_2O.$$

Diese "Nitrosamine" sind neutrale, unzersetzt siedende, gelblich gefärbte Flüssigkeiten von gewürzigem Geruch (Geuther). Sie regenerieren bei der Behandlung mit starken Reduktionsmitteln die sekundären Basen, auch beim Erwärmen mit Alkohol und Salzsäure. Hingegen können sie durch schwache Reduktionsmittel in Hydrazine (S. 131) umgewandelt werden. Sie leisten zur Reinigung der sekundären Basen oft vortreffliche Dienste.

Auf tertiäre Amine wirkt salpetrige Säure nicht ein,

6a. Durch indirekte Einwirkung von Salpetersaure (B. 22, Ref. 295; 28, 403) entstehen *Nitramène*, d. i. Amino, in welchen ein Aminwasserstoffatom durch die Nitrogruppe ersetzt ist, z. B.:

Desgleichen entstehen durch indirekte Einführung einer Amingruppe die Hydrazine (S. 130):

7. Während die Aminbasen aus ihren Salzen durch Alkalien in Freiheit gesetzt werden, sind aus den quaternaren Salzen durch Kalihydrat die freien Basen nicht darstellbar, weil letztere so stark, wenn nicht stärker basisch als Kalihydrat und leicht löslich in Wasser und nicht flüchtig sind. Hingegen verhalten sich jene Salze wie halogenwasserstoffsaure, z. B. gegen Silbernitrat. Die zugehörigen Basen, z. B. N(CH₈)₄OH, können aus ihnen durch feuchtes Silberoxyd abgeschieden werden. Dieselben sind dem Kalihydrat außerordentlich ähnlich. Sie können nicht unzersetzt destilliert werden, sondern zerfallen bei der Destillation unter Rückbildung der tertitren Base, wobei die Tetramethylbase außerdem Methylalkohol, die homologen Basen Olefin und Wasser bilden:

$$N(CH_3)_4.OH = N(CH_8)_8 + CH_3.OH.$$

Naheres hieriber s. bei "erschöpfender Methylierung".

Sie sind von großem Interesse für die Erkenntnis der Valenz des Stickstoffs, indem sie nicht durch dreiwertigen, sondern nur durch funfwertigen Stickstoff zu erklären sind (vgl. Trimethylsulfoniumhydroxyd). Bei gewissen quaternären Ammoniumsalzen sind optisch aktive Isomere aufgefunden worden (s. S. 24), was am einfachsten durch die Asymmetrie des fünfwertigen Stickstoffs erklärt wird.

- 8. Die quaternären Jodide spalten sich beim Erhitzen ruckwärts in tertiäre Base und Jodalkyl. Sie vereinigen sich mit zwei oder vier Atomen Brom oder Jod zu Tri- und Pentabromiden, -jodiden, z. B. N(CH₃)₄J. J₁ (dunkle Nadeln); N(C₂H₅)₄J.J₂ (lasurblaue Nadeln). Dieselben sind als additionelle Verbindungen aufzufassen, da sie ihrüberschüssiges Halogen leicht wieder verlieren. Auch Hepta- und Enneajodide existieren.
- 9. Primere und sekundäre Amine geben' mit unterchloriger Säure die unbeständigen und stechend riechenden *Chloramine*, indem der Amid-(Imid-)wasserstoff durch Chlor ersetzt wird.
 - 10. Viele Amine bilden relativ beständige Hydrate (B. 27, R. 570).
- 11. Über Oxydation von aliphatischen Aminen vgl. B. 33, 159; 35, 4293; 36, 685, 701.

Methylamin, CH₃ NH₂. Vorkommen in Mercurialis perennis und annua ("Mercurialin"); im Knochendestillat, im Holzdestillat, in der Horingslake. Entsteht bei manchen Zersetzungen organischer Verbindungen, z. B. Alkaloiden, aus Cassen durch Kochen mit Barythydrat; aus salzsaurem Trimethylamin durch Erhitzen.

Darstellung aus Acetamid, Brom und Natronlauge (B. 18, 2737) oder aus Hexamethylentetramin durch Roduktion (s. B. 26, R. 932). Dem Ammoniak sehr ahnliches Gas, aber stärker basisch und in Wasser leichter löslich; sein Geruch ist zugleich ammoniakalisch und etwas fischartig. Unter — 6° flüssig. Es brennt mit gelblicher Flamme. In wasseriger Lösung fällt es wie Ammoniak viele Metallsalze und löst oft die entstandenen Hydroxyde wieder auf.

Löst zum Unterschiede von Ammoniak Nickel- und Kobalthydroxyd nicht auf.

Das salzsaure Salz, $\mathrm{NH_2}(\mathrm{CH_3})$, HCl , bildet große zersließliche, in Alkohol leicht lösliche Blätter; das Platinsalz goldgelbe Schuppen oder hexagonale Tafeln. Das Sulfat gibt mit $\mathrm{Al_2}(\mathrm{SO_4})_8$ + 24 $\mathrm{H_2O}$ einen Alaun. Auch ein Oarbonat existiert.

Methylehloramin, CH3. NHCl, und Dichlormethylamin,

CH3. NCl2, aus Methylamin: siehe oben.

Mothylnitramin, CH₈—NH—NO₂, ist aus Methylurethar dargestellt worden (B. 22, Ref. 295). Fest, Sm.-P. 38°. Hat sauren Charakter, indem das Imidwasserstoffatom gegen Metall ersetzt werden kann. Reduktion gibt neben Spaltungsstücken Methylhydrazin. Über Isonitramine: A. 300, 81.

Dimethylamin, (CH₃)₂NH. Vorkommen. Im Peruguano, im Holzessig. Entsteht auch bei der Zersetzung des Nitrosodimethylanilins (s. d.) durch Natronlauge. Gas, unter + 7º flüssig.

Trimethylamin, (CII₃)₃N. In der Natur ziemlich verbreitet: in Chenopodium vulvaria, in Arnica montana, in den Blüten von Crataegus oxyacantha, des Birnbaumes usw.; ferner in der Heringslake (Wertheim). Entsteht als Zersetzungsprodukt des Betains der Runkelrübe, daher bei der Destillation der Schlempe, neben Ammoniak, Dimethylamin usw., Methylalkohol, Acetonitril. Darstellung: B. 38, 882. Ammoniakalisch und durchdringend fischartig riechendes Gas, unter + 3° flüssig.

Tetramethylammoniumjodid, $N(CH_3)_4J$, entsteht in großer Menge direkt aus Ammoniak und Jodmethyl. Weiße Nadeln

oder große Prismen von bitterem Geschmack.

Tetramethylammoniumhydroxyd, $N(C\Pi_3)_4OH$. Feine leicht zerfließliche Nadeln. Bildet viele (giftige) Salze, z. B. auch Platindoppelsalz, Sulfid und Polysulfid, Cyanid usw.

Äthylamin, $C_2H_5NH_2$. Zur Darstellung nach Hofmann dient das rohe Äthylchlorid, ein Nebenprodukt der Chloraldarstellung. Flüssigkeit, S.-P. $+19^\circ$; ist starker basisch als Ammoniak, von stark ammoniakalischem Geruch und atzendem Geschmack. Mit Wasser unter Wärmeentwickelung in jodem Verhältnis mischbar. Angezündet verbrennt es mit gelber Flamme.

Lost Tonerde, nicht Eisenoxydhydrat, schwer Kupferoxydhydrat, nicht Cadmiumoxydhydrat.

Athyldichloramin, C₂H₅. NCl₂, aus der vorigen Verbindung durch Chlorkalk erhalten; gelbes, höchst stechend riechendes Ol.

Diäthylamin, $(C_2H_5)_2$ NH. Siedepunkt 56°. Löst Zinkoxydhydrat nicht.

. Triäthylamin, (C₂H₅)₈N. In Wasser nur wenig lösliche, ölige, stark alkalische Flüssigkeit vom Siedepunkt 89°. Die mit Metallsalzen erzeugten Niederschläge sind im Überschuß des Fällungsmittels meist unlöslich.

N.-Propylamin, C₃H₇.NH₂. Siedepunkt 49°, Iso-Propylamin, C₃H₇.NH₂. Siedepunkt 31,5°.

Äthylmethylamin, $(C_2 II_5) N H(CII_3)$. Siedepunkt 34 bis 35°. Hexadecylamin, $(C_{10}H_{33}) N II_2$. Blatterig kristallinische, paraffinähnliche Base ohne Geruch, vom Schmelzpunkt 45°.

Tricetylamin, (C₁₆H₃₃)₃N. Feste Masse.

Anhang: Hydroxylamine, Hydrazine und Diazoverbindungen.

Die Alkylhydroxylamine, welche sich vom Hydroxylamin, NH₂.OH, ableiten, ahnlich wie die Amine vom Ammoniak, gehoren zwei verschiedenen Reihen an, z. B.:

 $NH_2.OCH_3$ $OH_3NH.OH.$ w-Methylhydroxylamin β -Methylhydroxylamin

Die Korper der ersten Reihe, aus Oximathern zu erhalten (s. d.), sind als atherartige Verbindungen ziemlich beständig und reduzieren alkalische Kupferoxydlösung (Fehling's Lösung) nicht; die Körper der zweiten Reihe, welche ebenfalls aus gewissen Oximderivaten, außerdem aber auch bei der Reduktion der Nitrokohlenwassenstoffe (S. 114) und durch Alkylierung des freien Hydroxylamins (B. 31, 2058) entstehen, reduzieren Fehling's Lösung schon in der Kälte und gehen durch weitere Reduktion in primäre Amine über (B. 25, 1714; 27, 1350).

β-Methylhydroxylamin, Sm.-P. 42°, und β-Äthylhydroxylamin, Sm.-P. 58°, bilden farblose zersetzliche Prismen (B. 26, 2514).

Dipropylhydroxylamin, $(O_8H_7)_2NOII$; weiße Kristalle; im Vakuum unzersetzt siedend; entsteht aus Dipropylamin durch Oxydation mit Wasserstoffsuperoxyd.

Trialkylaminoxyde, $\hat{R}_3:N:O$, entstehen durch Oxydation tertiärer Amine mittels Wasserstoffsuperoxyd. Farblose, kristallisierte Basen, welche sieh mit Säuren zu Salzen vom Typus $R_3:N < \frac{OH}{Ol}$ vereinigen. Das Sauerstoffatom ist in den Trialkylaminoxyden meist nicht sehr fest gebunden.

Tripropylaminoxyd, $(C_8\Pi_7)_8N:0$, zerfließliche Kristalle.

Als Hydrazine bezeichnet man nach E. Fischer (Ann. 190, 67; 199, 281, 294) eine Reihe eigentümlicher, meist flüssiger, den Aminen sehr ähnlicher Basen, welche zwei Atome Stickstoff im Molekul enthalten und sich vom "Diamid" oder "Hydrazin", H₂N—NH₂ (Curtius und Jay, J. pr. Ch. (2) 39, 27), ableiten. Von den Aminen unterscheiden sie sich besonders durch ihre Fähigkeit, alkalische Kupferoxydlösung (Fehling'sche Lösung) meist schon in der Kälte zu reduzieren, und durch ihre geringe Resistenz gegen oxydierende Mittel. Gegen Reduktionsmittel sind sie indes sehr beständig. Sie entstehen durch direkte Methylierung des Hydrazinhydrates (B. 31, 56) oder z. B. durch

Einwirkung naszierenden Wasserstoffs auf die Nitrosamine (S. 127); weiteres s. u.

$$(CH_3)_2N.NO + 4II = (CH_2)_2N.NH_2 + H_2O.$$

Je nachdem ein, zwei usw. Wasserstoffatome des Diamids gegen Alkoholradikale [R] ersetzt sind, unterscheidet man z. B. primäre Hydrazine, R.NH—NH2, und sekundäre; letztere können wieder symmetrisch, R.NH-NH.R, oder asymmetrisch, R2:N-NH2, sein. — Dem symmetrischen Typus entsprechen die aromatischen Hydrazoverbindungen (s. d.).

Methylhydrazin, CII₃—NH—NH₂. S.-P. 87⁹ (A. 258, 5). Athylhydrazin, C₂H₅—NH—NH₂. Behandelt man Diäthylharnstoff (s. d.) mit salpetriger Säure, so entsteht eine Nitrosoverbindung, welche durch Reduktion mit Zinkstaub und Essigsaure in das "Diathylsemicarbohydrazid" verwandelt wird. Letzteres zerfällt beim Erhitzen mit Salzsauro in Kohlensaure, Äthylamin und Äthylhydrazin:

 $co<_{NH-C_2H_5}^{NH-C_2H_5}$ $\begin{array}{lll} \text{OO} < & \text{NH-} \text{C_2} \text{H_5} \\ \text{N(NO)-} & \text{C_2} \text{H_5} \\ \text{Nitrosoverbindung} & \text{Diathylsemicarbohydrazid;} \end{array}$ Diathylharnstoff $CO(NHU_2H_5)(N[NH_2]C_2H_5) + H_2O = CO_2 + NH_2C_2H_5 + NH(NH_2), C_2H_5.$

Das Äthylhydrazin ist eine bewegliche, farblose Flussigkeit von atherischem und schwach ammoniakalischem Geruch, die bei 1000 siedet. Ist sohr hygroskopisch; bildet an feuchter Luft weiße Nebel; ist in Wasser und Alkohol unter Warmeentwickelung löslich und wirkt atzend auf Kork und Kautschuk.

Diathylhydrazin, $(C_2\Pi_5)_2$ N-N Π_2 , aus Diathylnitrosamin s. o. Ist dem Äthylhydrazin sehr hlinlich. Quecksilberoxyd oxydiert zu

Tetraäthyltetrazon, $(C_2 \coprod_5)_2 = N - N = N - N = (C_2 \coprod_5)_2$, einem farblosen, mit Wasserdämpfen flüchtigen, stark basischen Ol.

Verhalten der Hydrazine gegen Aldehyde und Ketone s. d. Weiteres über Hydrazinderivate s. bei Diazoessigester und Aminoguanidin.

Die Konstitution der Hydrazine ergibt sich aus ihren Bildungsweisen. Da z. B. im Diäthylnitrosamin, (C₂H₅), N-NO, die Nitrosogruppe wegen ihrer leichten Abspaltbarkeit (S. 127) nicht an den Kohlenstoff, sondern nur an den Stickstoff des Amins gebunden sein kann, so hat man die gleiche Atomverbindung für das durch Reduktion entstehende Hydrazin anzunehmen.

Die Diazoverbindungen der Fettreihe leiten sich von den Kohlenwasserstoffen durch Ersatz von zwei an einem Kohlenstoffatom befindlichen Wasserstoffatomen durch die zweiwertige Diazogruppe, --N=N-, ab (vgl. dagegen Diazoverbindungen der Benzolreihe). Ihre

Konstitution wurde an dem Diazoessigestor (s. d.; Curtius, J. pr. Chem. (2) 38, 396) als dem ersten Vertreter dieser Körperklasse ermittelt.

Diazomethan, CH_2N_2 , ein gelbes, höchst reaktionsfähiges Gas von sehr giftigen Eigenschaften, welches aus Methyldichloramin und Hydroxylamin dargestellt werden kann (B. 28, 1682). Energisches Alkyliorungsmittel.

Methylazid, CH₃. N₃. farblose, explosive Flüssigkeit, S.-P. 20°, entsteht aus Stickstoffnatrium und Diniethylsulfat. Liefert mit Methylmagnesiumjodid Dimethyltriazen, CH₃. N. N. N. H. CH₃, Diazoamidomethan (vgl. aromatische Diazoamidoverbindungen); farblos, Sm.-P. 12°, S.-P. 92°, explosiv; selbst gegen die schwächsten Sauren höchst empfindlich; liefert Schwermetallsalze.

E. Phosphor-, Arsen- usw. Verbindungen.

1. Phosphoryerbindungen der Alkoholradikale.

Wie vom Ammoniak, so leiten sich vom Phosphorwasserstoff durch Eintritt von Alkoholradikalen an Stelle von Wasserstoff Verbindungen ab: die primären, sekundären und tertiären Phosphine, zu welchen gerade wie bei den Aminen quaternäre Verbindungen, Phosphoniumbasen, hinzutreten. Die ersteren sind den Aminen in der Zusammensetzung und einigen Eigenschaften ganz entsprechend; z. B. auch nicht verseifbar; von ihnen aber dadurch unterschieden, daß sie

1. dem kaum mehr basischen Charakter des Phospherwasserstoffs entsprechend, teilweise nur schwache Basen sind, die nicht auf Lackmus wirken.

Die Salze des Monathylphosphins zersetzen sich mit Wasser, nicht aber die Salze der sekundären und tertiären Verbindungen: die Alkoholradikale sind von sehwach basifizierender Wirkung.

- 2. die Leichtentzundlichkeit des Phosphorwasserstoffs widerspiegeln und demgemäß sich an der Luft sehr energisch oxydieren und leicht von selbst entzunden;
- 3. bei vorsichtiger Sauerstoffzufuhr zu Säuren oder Oxyden, welche sich von der Phosphorsäure ableiten, oxydiert werden, und sich auch zum Teil mit Schwesel oder Halogen verbinden.

Sie besitzen, entsprechend dem unangenehmen Geruch des Phosphorwasserstells, einen äußerst starken betäubenden Geruch; das Äthylphosphin z. B. hat einen wahrhaft überwältigenden Geruch und erzeugt auf der Zunge und bis tief in den Schlund hinab einen intensiv bitteren Geschmack.

Übersicht.

	Phosphonium- basen			
primare	sekundäre	tertiare	quaternare	
(CH ₃)PH ₂ Methyl- phosphin Gas, Siedep. — 14 ⁰ selbstent	(CH ₃) ₂ PH Dimethyl- phosphin Flüss., Siedep. 25 ⁰ zündlich	(OH ₈) ₈ P Trimethyl- phosphin Fluss., Siedep. 41 ⁰ rauchend	(CH ₈) ₄ PJ und (CH ₃) ₄ P.OH Tetramethyl- phosphonium- hydroxyd	
lief	kaliähnlich :			
mit rauchende	r Salpetershure	an der Luft	gibt beim Er- hitzen UH, und	
(CH ₃)PO(OH) ₂ Methyl- phosphosäure paraffin Schmelzp. 1050	(OH ₈) ₂ PO(OH) Dimethyl- phosphinsture thulich Schmelzp. 76 ⁰	(CH ₃) ₃ PO Trimethyl- phosphinoxyd zerfi. Nadeln Schmelzp. 240 ⁰		

Bildung. 1. Die tertiären Phosphine entstehen direkt aus Phosphorwasserstoff und Alkyljodid, neben quaternären Verbindungen, analog Bildungsweise 2 der Amine

$$PII_3 + 3C_2II_5J = P(C_2II_5)_3 + 3HJ$$

2. Primäre und sekundäre Phosphine bilden sich hingegen nach A. W. Hofmann (1871) aus Jodphosphonium und Alkyljodiden beim Erhitzen mit Zinkoxyd, z. B.:

 $2O_2H_5J+2PH_4J+ZnO=2P(C_2H_5)H_2$, $HJ+ZnJ_2+H_2O$, und können voneinander getrennt werden durch die (S. 132) erwähnte Zersetzlichkeit der Salze der primären Phosphine durch Wasser.

3. Ferner entstehen die tertiären Phosphine (nach Thénard 1846, erste Beobachtung) aus Phosphorealeium und Alkyljodid;

4. aus Phosphortrichlorid und Zinkmethyl oder Organomagnesiumverbindungen.

5. Die Phosphoniumverbindungen entstehen durch Vereinigung von tertiären Verbindungen mit Halogenalkyl und sind den Ammoniumverbindungen sohr ühnlich.

Methylphosphin, CII_3 . PH_2 (Hofmann), ist ein in Alkohol und Äther leicht lösliches, neutral reagierendes, selbstentzündliches Gas von furchtbarem Geruch.

Trimethylphosphin, P(OH₈)₈, geht an der Luft über in Trimethylphosphinoxyd, P(OH₈)₈O (siehe obige Tabelle), das unzersetzt destilliert und von sehr bestandigem Charakter ist. Mit Schwefel bildet das Phosphin ein dem Oxyd analoges Sulfid, mit zwei Atomen Chlor ein Dichlorid, $P(O\Pi_3)_3 OI_2$; mit Schwefelkohlenstoff verbindet es sich zu einer in roten Blättehen kristallisierenden Verbindung (empfindliche Reaktion; Hofmann).

Tetramethylphosphoniumhydroxyd, P(OH₂)₄OH. Im Gegensatz zum ontsprechenden Ammoniumhydroxyd zersetzt es sich benn

Erhitzen in Trimethylphosphinoxyd und Methan:

$$P(CH_8)_4OH = P(CH_9)_8O + CH_4;$$

desgleichen die Tetraathylverbindung unter Bildung von Äthan usw. Das Triäthylphosphin, P(O₂U₅)₈, besitzt keine alkalische Reaktion; es riecht in konzentriertem Zustande betaubend, in verdümtem sohr angenehm hyazinthendholich.

Auch Halogenderivate der Phosphine, welche den nachfolgend

besprochenen Halogenarsinen entsprechen, sind bekannt.

Die Tendenz des Phosphors, in fünfwertigen Zustand überzugehen, äußert sich bei diesen Verbindungen in charakteristischer Weise. — Die Gruppe $P(OH_3)_4$ ist ein stark positives, einweitiges, die Gruppe $P(OH_3)_8$ ein stark positives, zweiwertiges Radikal; erstere ist mit den Alkalimetallen, letztere mit dem Calciummetall vergleichbar. Der Metalloideharakter des Phosphors geht also durch Hinzutreten der Alkylgruppen in einen mehr metallischen Charakter über.

Die erwähnten Phosphosäturen, Phosphinsturen und Phosphinoxyde können von der Phosphorsäture durch Austausch von

Hydroxyl gegen Alkyl abgeleitet werden:

Phosphorsaure	Äthylphospho- säuro	Diathylphosphin- saure	Triathylphos- phinoxyd;
on	" оп	OH	O ₂ II _n
POOH	POOH	$I^{\circ} O C_{2}^{\circ} II_{6}^{\circ}$	POO_2II_5
ΟH	$C_2 II_6$	$C_2\Pi_5$	C_2II_5

die ersteren lassen sich auch als Alkoholabkommlinge der phosphorigen bzw. unterphosphorigen Säure auffassen, aber nicht als deren Ester, da sie nicht verseifbar sind.

2. Arsenverbindungen der Alkoholradikale.

Entsprechend der Ähnlichkeit des Arsens mit Phosphor und Stickstoff leiten sich auch vom Arsen Alkylverbindungen ab. Jedoch unterscheiden sich dieselben, im Einklang mit dem schon mehr metallischen Charakter des Arsens, von den vorigen Verbindungen dadurch, daß die Alkylverbindungen des Arsens besonders große Neigung zeigen, den direkt am Arsen sitzenden Wasserstoff gegen Sauerstoff oder Chlor auszutauschen. Analoga des Monomethylamins und Dimethylamins existieren nur vereinzelt, wohl aber das Trimethylarsin, welches dem Trimethylamin und -phosphin analog ist. Als primäre und sekundäre

Verbindungen treten auf: Monomethylarsendichlorid, CII_3 -As Cl_2 , Dimethylarsenchlorid, $(CII_3)_2$ =As II, und analoge Substanzen.

Diese Verbindungen sind farblose Flüssigkeiten von betäubendem Geruch und zum Teil unerträglich reizender Wirkung auf die Schleimhäute. Sie besitzen keine basischen Eigenschaften. Außer ihnen existieren noch quaternäre Verbindungen, völlig analog den quaternären Phosphoniumverbindungen.

		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	·			
	Typus		Arsoniumbasen			
	T	primäre	sekundäre	tertibre	quaternare	
I,	AsCI3	As Cl ₂ (OH ₈) Methylarsen- dichlorid Flüss., SP. 133 ⁰	As Ol (OH ₃) ₂ Kakodylchlorid Fluss., SP. 100 ⁰	Trimethylarsin	As (OH ₈) ₄ . OH Tetramethyl- arsenhydroxyd, kaliahnlich;	
П,	AsClg		d d i t 1 o n s p r o As Ol ₃ (O H ₃) ₂ Kakodyltri- chlorid		As (OH _s) ₄ J Tafeln; As Ol (OH _s) ₄ Tetramethyl- arsenchlorid	
		Entsprechende Oxyde:				
III.	As ₂ 0 ₃	As(OH ₃)O Methylarsen- oxyd, Prism., SmP. 95°	[As (OH ₈) ₂] ₂ O Kakodyloxyd Flüss., SP. 150 ⁰			
IV.	As O (O H)3	(OH3)AsO(OH)2 Methylarsin- shure, Tafeln	(CH ₈) ₂ As O(OH) Kakodylsaure, Prismen, SmP. 200 ⁰	(OH ₅) ₃ As O Trimethyl- arsinoxyd, Kristallo	94	

Das Halogen der Chlorverbindungen ist leicht gegen die äquivalente Menge Sauerstoff austausehbar. So entsprechen den chlorhaltigen Verbindungen der Reihe I der Übersichtstabelle die Oxyde der Reihe III. Dieselben sind flussige oder feste, betäubend riechende Substanzen, welche sich wie basische Oxyde verhalten; durch Salzsaure entstehen wieder die Chloride der Reihe I.

Auch hier tritt sehr ausgesprochen die Neigung des Arsens hervor, aus dem (scheinbar) dreiwertigen in den fünfwertigen Zustand uberzugehen. Die obigen Chloride und das Trimethylarsin vereinigen sich alle mit zwei Chloratomen zu Verbindungen des Typus AsX₁ (s. Übersicht, II. Reihe). Die obigen Sauerstoffverbindungen des Typus AsX₃ (Reihe III) sowie das Trimethylarsin sind desgleichen oxydierbar zu den um ein Sauerstoffatom (oder zwei OH) reicheren Verbindungen, Säuren oder Oxyden, der Reihe IV [z. B. das Kakedyloxyd, (R₂As)₂O, zu Kakedylsäure, R₂As.OOH], welche auch aus den Chloriden der Reihe II durch Austausch von Halogen gegen Sauerstoff bzw. Hydroxyl entstehen. Solche Produkte sind dann vollig analog den oben besprochenen Phosphosäuren, Phosphinsauren und Phosphinoxyden.

Die Verbindungen $As(CH_3)_x Cl_{6-x}$ des Typus AsX_5 (Reihe II) zerfallen (Baeyer) alle beim Erhitzen unter Abspaltung von Chlormethyl und liefern so Verbindungen $As(CH_3)_{x-1}$ Cl_{4-x} (Typus AsX_3), z. B.:

$$A_8(CH_3)_2Cl_3 = A_8(CH_3)Cl_2 + CH_3Cl.$$

Die Abspaltung des Ohlormethyls findet um so leichter statt, je weniger Methylgruppen im Molekül vorhanden sind, so daß As $(CH_3)_3 Cl_2$ bei stärkerem Erhitzen, As $(CH_3)_2 Cl_3$ bei 50^0 , As $(CH_3)_3 Ol_1$ sehon bei 0^0 zerfallt. Läßt man daher Ohlor auf As $(OH_3)_3 Ol_2$ bei gewöhnlicher Temperatur einwirken, so präsentiert sieh die Reaktion als direkter Austausch von Alkyl gegen Ohlor:

$$\Delta s(OH_3)OI_2 + OI_2 = \Lambda sOI_3 + OH_3OI.$$

Will man Alsen für ein dreiwertiges Element halten, so kann man fur diese Ansicht eine Stütze darin finden, daß As U_{15} nicht und auch $As(CH_3)_5$ nicht sieher existieren; man faßt dann die Verbindungen des Typus $As\,X_5$ auf als molekulare Verbindungen von $As\,X_5$ - $[-U]_2$. Die Anlagerung des Chlormoleküls wäre dann durch die latente Affinitat des Chlors zum Arsen und zum Alkoholradikal bedingt, welche in der Tat bei höherer Temperatur in der Abspaltung von Chloralkyl ihren Ausdruck findet.

Interessant ist, daß ebenso wie freies "Methyl" auch das isolierte Radikal —As(CH₃), nicht existiert, sondern dem Kakedyl die verdoppelte Formel As₂(CH₃), ("Di-arsendimethyl") zukommt.

- A. Tertifice Arsine entstehen: 1. Aus Arsennatrium und Alkyljodid (Cahours und Riche): AsNa₃ + 3 C₂II₅J = As(C_2 II₅)₃ + 3 NaJ,
- 2. Aus Zinkalkyl oder Methylmagnesiumjodid und Arsentrichlorid. Arsentrimethyl, As $(OH_3)_8$, und Arsentriäthyl, As $(O_2\Pi_5)_8$, sind in Wasser schwer lösliche Flüssigkeiten. Sie rauchen an der Luft und gehen dabei unter Erhitzen in Trimethyl(äthyl)arsinoxyd über.
- B. Sekundäre Arsine entstehen durch Destillieren von essigsaurem Kali mit Arsentrioxyd (Cadet 1700):

$$O_{A8O}^{A8O} + 4CH_3.OO_2K = O_{A8}^{A8} \langle C\Pi_3 \rangle_2 + 2CO_2 + 2CO_3K_2.$$

Kakodyloxyd

Das so erhaltene Destillat von Kakodyloxyd und Kakodyl, "Alkarsin" genannt, raucht an der Luft und ist selbstentzündlich (Cadet's "rauchende arsenikalische Flüssigkeit"). Hieraus erhält man (Bunsen 1888) durch Salzsäure Kakodylchlorid, daraus mit Kalilauge das reine

Kakodyloxyd, eine betäubend riechende, Übelkeit erregende, die Nasenschleimhaut unerträglich reizende, unzersetzt siedende Flussigkeit, welche in Wasser unlöslich und von neutraler Reaktion ist. Es bildet mit Sauren Salze, z. B. mit Salzsäure das Kakodylchlorid;

$$[(OH_8)_2A_8]_2O + 2HOI = 2(OH_8)_2A_8.OI + H_2O.$$

Letzteres ist eine noch betäubender ricchende und unerträglicher wirkende Flüssigkeit, deren Dampf selbstentzundlich ist; liefert bei der Reduktion je nach den Bedingungen Dimethylarsin, As (CH₃)₂H, S.-P. 36°, oder

Kakodyl, As₂(CH₃), (von κακούδης, "stinkend"), eine farblose, bewegliche, in Wasser unlösliche, unzersetzt bei 170° siedende Flüssigkeit von furchtbar widrigem und Erbrechen bewirkendem Geruch. An der Luft ist es so entzündlich wie Phosphordampf und bildet bei langsamem Zutritt derselben das Oxyd, wie es sich auch direkt mit Chlor, Schwefel usw. verbindet. Das Kakodyl spielt also bis in die kleinsten Einzelheiten die Rolle eines elektropositiven Elementes; es ist ein "wahres organisches Element" (Bunsen).

Kakodylsäure, (OH₃)₂AsO.OH, ist kristallisiert, in Wasser löslich, geruchlos und giftig. Sie bildet kristallisierbare Salze,

C. Primare Arsine (Baeyer 1858) entstehen aus

Alkylarsendichlorid, CH₃AsCl₂, welches seinerseits aus Kakedyltrichlorid beim Erhitzen unter Chlormethylabspaltung resultiert. In Wasser ohne Zersetzung lösliche, schwere Flüssigkeit, unzersetzt siedend, deren Dämpfe von entsetzlich agressiver Wirkung sind.

Methylarsinsäure, (CH₂)AsO₈H₂, entsteht als Natronsalz leicht durch Einwirkung von Jodmethyl auf arsenigsaures Nation.

3. Antimon-, Bor- und Siliciumverbindungen.

Trimethylstibin, Sb(CH₃)₃ (Landolt), ist eine höchst unangenehm zwiebelartig riechonde, selbstentzündliche Flussigkeit.

Tetramethylstiboniumhydroxyd, Sb(CH₅)₄OH, ist wieder dem Kalihydrat sehr ähnlich.

Bortriäthyl, $B(C_2II_5)_3$ (Frankland), ist eine selbstentzundliche, mit grüner Flamme und starker Rußabscheidung brennende Flussigkeit; das Bortrimethyl, $B(CII_8)_3$, ein ganz analoges Gas von unerträglich stechendem Geruch.

Die Silicium verbindungen (Friedel und Crafts) sind im Gegensatz zu den vorherigen Verbindungen nicht dem leicht entzundlichen Siliciumwasserstoff, sondern dem Methan, und den Paraffinen ahnlich und an der Luft nicht selbstentzundlich.

Silioiumtetramethyl, Si(CH₀)₄, ist eine dem Pentan ähnliche, leicht bewegliche, auf Wasser schwimmende Flüssigkeit.

F. Metallverbindungen der Alkoholradikale.

Die Alkoholradikale hat man mit fast allen wichtigeren Metallen verbinden können. Die Zusammensetzung solcher Verbindungen, auch Organome talle oder metaller ganische Verbindungen genannt, entspricht fast stets derjenigen der Metallehleride, aus welchen sie sich durch Ersetzung des Halogens gegen Alkyl ableiten. Es sind farblose, leicht bewegliche und bei relativ niedrigen Temperaturen unzersetzt siedende Substanzen, von denen sich manche mit Wasser heftig zersetzen und an der Luft explosionsartig entzünden, andere aber luftund wasserbeständig sind. Zur ersteren Kategorie gehören die Magnesium-, Zink- und Aluminiumalkyle, zur letzteren die Quecksilber-, Blei- und Zinnverbindungen.

Substanzen, welche außer dem Alkoholradikal noch Halogen an das Metall gebunden enthalten, sind gleichfalls bekannt, z. B. Hg(C₂ II₆)Cl, Äthylquecksilberehlerid. Sie verhalten sich wie Salze; das Halogen in ihnen kann gegen Hydroxyl ausgetauscht werden, wedurch basische Verbindungen, z. B. Hg(C₂ II₅)OII, Äthylquecksilberhydroxyd, entstehen, die oft weit stärker basisch sind als die entsprechenden Metallhydroxyde, dem elektropositiven Charakter der Alkoholradikale entsprechend, und selbst dem Kalihydrat gleichen. Solche Hydroxyde (oder Oxyde) sind nicht unzersetzt fluchtig.

Bildungsweisen. 1. Durch Behandlung von Halogenalkyl mit dem betreffenden Metall.

So entstehen z. B. Zink-, Magnesium- und Quecksilberalkyl:

$$2 \text{ Zn} + 2 \text{ OII}_8 \text{ J} = \text{Zn}(\text{CII}_3)_2 + \text{Zn} \text{ J}_2;$$

 $\text{Mg} + \text{C}_2 \text{II}_6 \text{J} = \text{C}_2 \text{II}_6 \text{MgJ}.$

2. Durch Behandlung von Zinkalkyl oder Quecksilberalkyl mit dem Metall. So entstehen z. B. Cadmiumathyl und Kaliummethyl

$$\text{Hg}(\text{OH}_3)_2 + \text{Od} = \text{Cd}(\text{OH}_3)_2 + \text{Hg}.$$

3. Durch doppelten Austausch zwischen Zinkalkyl und dem Chlorid des betreffenden Metalls;

$$2 \operatorname{Zn} (C_2 \operatorname{H}_5)_2 + \operatorname{Sn} \operatorname{Cl}_4 = \operatorname{Sn} (C_2 \operatorname{H}_5)_4 + 2 \operatorname{Zn} \operatorname{Cl}_2.$$

Verhalten. Von den Organometallen sind seither speziell die Zinkverbindungen vielfach zu Synthesen (z. B. sekundärer und tertiärer Alkohole, von Aceton usw.) verwendet worden. An Leichtigkeit und Mannigfaltigkeit der ausführbaren Reaktionen aber treten in neuerer Zeit die Organomagnesiumverbindungen in den Vordergrund [vgl. Grignard, Ann. Chim. Phys. [VII] 24, 483 (1901); 27, 548 (1902); Zusammenstellung: Ch. Ztg. 1905 (1), 19].

Kalium - und Natriummethyl, $K(OII_8)$ und Na (OII_8) , wie Kalium - und Natriumäthyl, $K(O_2II_5)$ und Na (O_2II_5) , sind in freiem Zustande nicht bekannt. Beim Eintragen von metallischem Natrium in Zinkathyl scheidet sich Zink aus, und es entsteht eine kristallisierte Verbindung von Natriumathyl und Zinkäthyl.

Versucht man, letzteres durch Destillation im Kohlensäurestrome zu entfernen, so absorbiert das Kaliummethyl usw. die Kohlensaure und bildet essigsaures usw. Kali.

Organomagnesiumverbindungen. Verbindungen des Typus R.X. (wo X ein Halogen, R ein Alkoholradikal oder Aryl [s. d.]) treten bei Gegenwart von reinem äther leicht mit Magnesium zu Verbindungen R.Mg.X. (z. B. CH3.Mg.J., Methylmagnesiumjödid) zusammen, welche häufig äther in sohr fester Bindung enthalten. Dieselben sind farblose, amorphe oder kristallisierte Kölper von großer Reaktionsfähigkeit. Vgl. Bildungsweise I, 7 und II, 4a der (sekundären oder tertiaren) Alkohole, S. 86 u. 87. Mit Kohlensäure bilden die Organomagnesiumverbindungen Carbonsäuren usw.

Zinkmethyl, Zn(CH₃)₂ (Frankland 1849). Dieser wichtige Körper wird, wie die anderen Zinkalkyle, nach Bildungsweise 1 dargestellt. Die Reaktion verläuft in zwei Phasen:

I.
$$OH_3J + Zn = Zn(OH_3)J$$
 (s. u.);
II. $2Zn(OH_3)J = Zn(OH_3)_2 + ZnJ_2$.

Die erste Phase vollzieht sich beim Erhitzen, die zweite beim Destillieren des entstandenen Produktes. Das Zink verwendet man zweckmäßig in Form des "Kupfer-Zinkpaares" (s. 8. 47). Die Reaktion wird durch Essigätherzusatz (aus unbekannten Gründen): begünstigt. Farblose, leicht bewegliche, stark lichtbrechende Flüssigkeit, vom Siedepunkt 46° und dem spezif. Gew. 1,39. Riecht ausnehmend durchdringend und widrig; entzündet sich an der Luft sofort und brennt mit glänzend rötlichblauer Flamme (Zinkflamme) unter Bildung von Zinkoxyd.

Mit Wasser zersetzt es sich heftig zu Methan- und Zinkhydroxyd. Gibt mit Jodmethyl Äthan. Dient wie die vorigen Verbindungen u. a. zur Darstellung sokundarer und tertiärer

Alkohole und des Acetons.

Mit Jod setzt es sich um zu Zinkmethyljodid, ZnCII3 J (siche oben, weiße Blattchen) und Jodmethyl, dann Zinkjodid und Jodmethyl.

Zinkäthyl, Zn(C2II5)2, ist dem Zinkmethyl völlig ühnlich;

es siedet bei 1180. Spezif. Gew. 1,18.

Quecksilbermethyl, $\operatorname{Hg}(\operatorname{CH}_3)_2$ (Frankland), und Quecksilberäthyl, $\operatorname{Hg}(\operatorname{C}_2\operatorname{H}_3)_2$ (Buckton) (siehe Bildungsweise 1, auch 3), sind farblose Flüssigkeiten von eigentümlichem, etwas stißlichem, bald widerwärtigem Geruch. Siedepunkt der Methylverbindung 95°, der Äthylverbindung 150°, spezif. Gew. der ersteren >3. Luftbeständig, aber entzundbar. Sehr giftig. Durch Salzsaure entsteht Methylquecksilberehlerid, $\operatorname{Hg}(\operatorname{CH}_3)\operatorname{Cl}$, $\operatorname{[Hg}(\operatorname{CH}_3)_2+\operatorname{HGl}=\operatorname{Hg}(\operatorname{CH}_3)\operatorname{Cl}+\operatorname{CH}_1]$, ein farbloses Salz, dem ein $\operatorname{Hydroxyd}$, $\operatorname{Hg}(\operatorname{CH}_3)\operatorname{OH}$, von stark alkalischer Reaktion korrespondiert.

Durch Einwirkung von Quecksilberoxyd auf viele organische Substanzen entstehen Verbindungen, die Quecksilber direkt au Kohlenstoff

gebunden enthalten. Vgl. z. B. B. 33, 1328.

Aluminiummethyl, Al(CII_a)₈, ist selbstentzündlich und zersetzt sich heftig mit Wasser. Siedepunkt 130°. Dampfdichte: B. 22, 551. Auch Cadmiummethyl ist bekannt.

Bleimethyl, Pb(OH₃)₄, und -lithyl, Pb(C₂H₅)₄ (Cahours), entstehen nach Bildungsweise 3, wobel sich merkwürdigerweise Blei abscheidet: $2 \text{Pb} \text{Ol}_2 + 2 \text{Zn} (\text{OH}_3)_2 = \text{Pb} (\text{OH}_3)_4 + \text{Pb} + 2 \text{Zn} \text{Ol}_2$. Luftbeständig. Interessant, weil in ihnen das Blei vierwertig auftritt. Das Hydroxyd, Pb(OH₃)₈. OH, bildet spitze Prismen, riecht wie Senf und ist ein starkes Alkali.

Desgleichen sind die Zinnverbindungen (Ladenburg, Frankland): Zinntetramethyl, Sn(CH_3)₄, Zinntetrauthyl, Sn(C_2)₄, Zinntriäthyl, Sn₂(C_2)₄, Zinndimethyl, Sn₂(C_3)₄, u. a. interessant,

weil sie die Vierwertigkeit des Zinns erweisen.

V. Aldehyde und Ketone, Un H2nO.

Die Aldehyde und Ketone sind Substanzen, welche aus den primären bzw. sekundären Alkoholon durch Oxydation unter Austritt von swei Atomen Wasserstoff entstehen. Die Aldehyde bilden sich aus den primären Alkoholen und können durch weitere Oxydation unter Aufnahme eines Sauerstoffatoms leicht in die entsprechenden Säuren mit gleich wielen Kohlenstoffatomen übergefuhrt werden. Sie besitzen demgemäß stark reduzierende Eigenschaften.

Die Ketone entstehen durch Oxydation der sekundaren Alkohole und sind schwerer weiter zu oxydieren; sie haben keine reduzierenden Eigenschaften. Die Oxydation führt nicht zu Säuren mit gleich vielen, sondern unter Spaltung der Kohlenstoffkette zu Säuren mit weniger Kohlenstoffatomen im Molekul.

Die Anfangsglieder beider Klassen sind neutrale Flussigkeiten (nur Formaldehyd ist gasförmig) von eigentümlichem Geruch, die leicht in Wasser löslich und leicht flüchtig sind. Bei steigender Kohlenstoffatomzahl werden sie bald wasserunlöslich, der Geruch nimmt ab bei steigendem Siedepunkte, die höchsten Glieder sind fest, geruchlos, paraffinähnlich und nur noch im Vakuum unzersetzt destillierbar,

Die Aldehyde sind den Ketonen auch in anderen Bildungsweisen und in manchen ihrer Eigenschaften ganz analog.

A. Aldehyde.

Die homologe Reihe der Aldehyde, $C_nH_{2n}O$, korrespondiert vollkommen mit derjenigen der Säuren $C_nH_{2n}O_2$ (s. d.).

Der Siedepunkt liegt beträchtlich miedriger als jener der zugehörigen Alkohole und steigt bei den normalen Aldehyden anfangs um etwa 27^0 fur je CH_{21} sphter weniger.

Bildungsweisen. 1. Aus den primaren Alkoholen, C_nH_{2n+1}.OH, durch gemäßigte Oxydation mit Kaliumbichromat (oder Braunstein) und verdunnter Schwefelsäure; langsam oft schon durch den Sauerstoff der Luft, zumal bei Gegenwart von Tierkohle oder Platin;

$$CH_3$$
, $CH_2OH + O = CH_3$, $CHO + H_2O$.

Alkohol

Acetaldebyd

Auch aus vielen komplizierten Substanzen (Eiweiß) entstehen durch Oxydation Aldehyde.

2. Aus den Säuren der Essigsäurereihe, indem man deren Kalk- oder Baryumsalze gemischt mit ameisensaurem Kalk oder Baryt der trockenen Destillation unterwirft (Limpricht).

Die Ameisensäure wirkt hierbei reduzierend und erzeugt kohlensauren Kalk nach folgendem Schema (en $= \frac{1}{2}$ Ca):

- 2ª. Aus den Saurechloriden, anhydriden usw. durch Reduktion.
- 3. Aus den die Atomgruppe -CHX2 enthaltenden Di-Halogen substitutionsprodukten der Kohlenwasserstoffe durch Überhitzen mit Wasser oder Kochen mit Wasser und Bleioxyd;

$$CH_3-CHCl_1+H_2O=CH_3-CHO+2IICI$$
. Äthyhdenchlorid Aldehyd

 Aus Ameisen- und Orthoaneisensaureester und Organomagnesiumverbindungen B. 36, 4152; 37, 186.

Konstitution. Bei der Oxydation der primären Alkohole R—CH₂.OH, zu den entsprechenden Säuren, deren Konstitution sich zu R—CO.OH ergibt (s. d.), tritt der noue Sauerstoff nur an dasjenige Kohlenstoffatom, welches schon Sauerstoff in Form von Hydroxyl trägt; das Kohlenstoffradikal It bleibt unverändert. Folglich muß es auch in den Zwischengliedern der Oxydation, den Aldehyden, unverändert geblieben sein, so daß letztere die Konstitution R-CHO besitzen; z. B.:

CH₃-CH₂: OH CH₃-CHO CH₃-CO.OH.
Alkohol Aldehyd Pasigature

Die Aldehyde enthalten also die Atomgruppe -CIIO, aufgelöst (nach Bildungsweise 3) gleich: -C\leftille{\sqrt{11}}, und zwar entwoder an Wasserstoff gebunden (II-CIIO, Formaldehyd) oder an ein Alkoholradikal (alle übrigen).

Isomerien. Die Isomerien der Aldehyde sind lediglich verursacht durch die Isomerien der Alkoholradikale It, welche in ihnen mit der Gruppe -CHO verbunden sind und also ein Atom Kohlenstoff weniger enthalten. Im übrigen sind die Aldehyde (von C₃H₆O an) isomer mit den Ketonen, mit den Oxyden der Olefine (z. B. Aldehyd mit Äthylenoxyd, C₂H₁O, s. Äthylenglykol) und mit den Alkoholen der Allylreihe.

Der "o. N." (S. 27) der Aldehyde zeigt die Endsilbe "al".

Verhalten. Die Aldehyde zeichnen sieh durch ungemeine Beweglichkeit des Moleküls aus.

- 1. Oxydation (siehe oben). Die Aldehyde sind sehr leicht oxydierbar, langsam sehen an der Luft, leicht durch Chromsaure, Salze edler Metalle usw. Sie redusieren daher ammoniakalische Silber- und oft Kupferlösung (charakteristische Reaktion, besonders empfindlich bei Gegenwart von etwas Natronlauge).
- 2. Die Aldehyde sind leicht reduzierbar durch naszierenden Wasserstoff zu den primären Alkoholen, aus denen sie durch Oxydation entstehen; z. B.: CH_3 . $\text{CHO} + \text{H}_2 = \text{CH}_4$. CH_2 OH.

Als Nebenprodukt entstehen zuweilen Glykole, z. B. aus Aldehyd Butylenglykol, $U_4\Pi_8(O\Pi)_2$ (s. d.).

- 3. Phosphorchlorid orzeugt Äthylidenchlorid bzw. analoge Bichlorsubstitutionsprodukte der Kohlenwasserstoffe.
 - 4. Additionsreaktionen.

Durch Behandlung von Äthylidenchlorid oder analogen Chloriden z. B. mit Wasser und Bleioxyd könnte man erwarten, daß an Stelle der zwei Chloratome zwei Hydroxyle treten würden unter Erzeugung der Verbindung CH_3 — $\text{CH} < _{\text{OH}}^{\text{OH}}$, welche ein zweiwertiger Alkohol (s. d.), "Äthylidenglykel", sein würde. Ein solcher bildet sich indessen nicht, vielmehr statt seiner Aldehyd, indem aus dem offenbar in erster Linie entstehenden Glykel Wasser abgespalten wird: CH_3 - $\text{CH} < _{\text{OH}}^{\text{OH}} = \text{CH}_8$. $\text{CHO} + \text{H}_2\text{O}$.

Man kann daraus den Schluß ziehen, daß zwei Ilydroxylgruppen an ein und demselben Kohlenstoffatome für gewöhnlich
nebeneinander nicht existieren können, so daß statt ihrer unter
Wasserabspaltung ein Sauerstoffatom mit zwei Affinitäten gebunden wird. Nur in einzelnen Fällen sind Verbindungen mit
zwei solchen Ifydroxylen existenzfähig (s. u.) und entstehen aus
dem betreffenden Aldehyd durch Anlagerung von Wasser.

Vorwendet man statt des Wassers Natriumbisulfit, Ammoniak, Cyanwasserstoff u. a. S., so beobachtet man deren direkte Addition zu den Aldehyden. Dieselbe ist in allen Fällen derart zu erklüren, daß das doppelt gebundene Sauerstoffatom mit einer Affinität sich vom Kohlenstoff ablöst ("sich aufrichtet"), so daß sowohl für jenes wie für diesen je eine Affinität disponibel wird, dem Schoma entsprechend:

An den Sauerstoff tritt dann ein Wasserstoffatom der sich addierenden Substanzen unter Bildung von Hydroxyl, an den Kohlenstoff der mit jenem Wasserstoffatom ursprünglich verbundene Rest X derselben (z. B. NH₂). Die Additionsprodukte erhalten demnach folgende Formel:

$$R-CH<_X^OH$$
.

Die so entstehenden Substanzen sind als Derivate (Äther, Ester, Amino) des hypothetischen Athylidenglykels, CH₃—CII (OII)₂, bzw. der homologen Verbindungen aufzufassen.

Man kennt besonders folgende Additionsreaktionen:

a) Vereinigung mit Wasser, welche zu einem sweiwertigen Alkohol führen würde, tritt aus den angeführten Gründen in der Regel nicht ein. Enthält indes das Alkoholradikal des Aldehyds mehrere negative Atome (z. B. Chlor), so sind die Hydrate existenzfähig, z. B. Chloralhydrat (s. u.):

$$CCl_3-CHO + H_2O = CCl_3-CH(OH)_2$$

Aber auch in diesen Fallen ist die Tondenz zur Abspaltung von Wasser zu groß, als daß seiche Hydrate sich wie zweiwertige Alkohole verhalten könnten, sie reagieren vielmehr meist ganz wie die Aldehyde selbst. Vgl. Brenztraubensäure und Mesoxalsäure.

b) In analoger Weise tritt mit Alkohol, Essigsäure usw. nur selten Vereinigung ein, unter Bildung eines leicht rückwärts spaltbaren Alkoholats oder Acetats, z. B. CCl₃-CH(OH)(OC₂H₃), Chloralalkoholat, oder CCl₃-CH(OH)(OC₂H₃O), Chloralacetat. Durch Erhitzen mit 2 Mol. Alkohol bilden sich hingegen beständige Äther, die sog. Acetate (s. d.), durch Erhitzen mit Essigsäureauhydrid Ester der hypothetischen Glykole:

$$\begin{array}{l} {\rm CH_8-CHO} + 2\,{\rm C_2\,H_6.OH} = {\rm CH_8-CH(O\,C_2\,H_6)_2} + {\rm H_2\,O_3^*} \\ {\rm CH_8-CHO} + ({\rm C_2\,H_3\,O)_2\,O} = {\rm CH_3-CH(O\,C_2\,H_8\,O)_2}. \end{array}$$

Weitere Darstellungsmethoden für Acetale, z. B. aus den Aldehyden durch sehr verdünnte alkoholische Salzsiture (B. 30, 3063) oder bei Einwirkung von Orthoameisensaureäther in fortiger oder naszierender Form (aus Alkohol und salzsaurem Formimidéäther) (B. 31, 1010); Acetale entstehen auch bei partieller Oxydation primärer Alkohole und werden durch Schwefelsäure wieder in die Komponenten zerlegt.

Nach ähnlicher Reaktion erhält man aus Trioxymethylen, Methyl-

alkohol und Salzsaure Chlormethyläther, OH2 Cl (OCH8).

Thioalkohole (S. 104) liefern mit Aldehyden unter dem Einfluß von Salzsäuregas geschwefelte Acetale, Mercaptale genanut. c) Die Aldehyde vereinigen sich mit Natriumbisulfit, NaIISO₃, Ammoniumbisulfit usw. zu kristallisierten, leicht in Wasser, schwerer in Alkohol löslichen Verbindungen, z. B. $C_2\Pi_1O+{\rm NaIISO_3}+{}^1/{}_2\Pi_2O$. Dieselben, als Salze von Schwefligsuurcestern des Äthyliden-(usw.) glykols aufzufassen, z. B. als ${\rm CH_3-CH(OH)(O.SO_2Na)}$, sind fast stets sehr leicht wieder spaltbar unter Rückbildung des Aldehyds; sie werden sehen mit Natronlauge oder heißer Sodalösung oder mit Säuren zerlegt. Sie sind daher von Wichtigkeit für die Abscheidung der Aldehyde aus Gemengen.

Mit Natriumhydrosulfit liefern die Aldehyde gleichfalls Additionsprodukte (siehe Formaldehydhydrosulfit, S. 148).

d) Die Aldehyde vereinigen sich mit Ammoniak zu den Aldehydammoniaken, z.B. CH₃-CH(OH)(NH₂). Es sind dies kristallisierende, meist leicht in Wasser, schwierig in Alkohol, nicht in Äther lösliche Verbindungen, welche beim Erwärmen mit verdünnten Säuren den entsprechenden Aldehyd regenerieren.

Sie werden gleichfalls mit Vorteil zur Reindarstellung der Aldehyde verwendet (s. S. 149).

Theoretisch leiten sich von den Aldehyden und Ammoniak (bzw. primären Aminen) auch unter Wasserabspaltung Imid verbindungen, R—CH=NH (bzw. R—CH=NR), "Aldime" und Nitril verbindungen, (R—CH=)₈ N₂, ab. Indes sind solche nur in wenigen Fällen bekannt, z. B. Chloralimid, OCl₃—OH=NH; Hydracetamid, (OH₃—OH)₃ N₂. Statt ihrer entstehen, besonders bei Formaldehyd, häufig Polymere, so aus Formaldehyd mit Ammoniak Hexamethylentetramin, (OH₂)₆ N₄, int Methylamin "Trimethyltnimethylenamin", (OH₂)₃ (N.OH₃)₅. Vielleicht ist das oben erwähnte Aldehydammoniak das Hydrat einer Base; (OH₈, CH:NH)₃ + 3 H₂O. Mit aromatischen primären Aminen orhalt man oft Körper des Typus R—CH(NHR)₂.

Diese Verbindungen sind meist leicht durch Säuren rückwärts

spaltbar.

- e) Die Aldehyde vereinigen sich mit Blausäure, indem Nitrile höherer Sauren entstehen; z. B. gibt Acetaldehyd die Verbindung CH₃—CH (N) Äthylidencyanhydrin, eine leicht wieder ruckwärts zersetzbare Flüssigkeit (s. Milchsäurereihe).
- 5. Die Aldehyde haben große Neigung, sich zu polymerisieren (s. S. 13 und 57). Beim Formaldehyd, CH₂O, tritt diese Polymerisation hei gewöhnlicher Temperatur leicht von selbst Borntheon, Organ. Chemie. 10. Aus.

Der Acetaldehyd wird schon durch geringstigige Mengen von Salzsaure, Schwefelsaure, Chlorzink, schwefliger Saure usw. polymerisiert, bei gewöhnlicher Temperatur zu Paraldehyd, $C_6 H_{12} O_3 = (C_2 H_4 O)_3$ (S. 149), unter 0^0 zu Metaldehyd, (C2 II, O)s. Propylaldehyd verhalt sich ganz ahnlich.

6. Gegen Alkalien verhalten sich die Aldehyde verschieden. Die einfacheren Aldehyde der Fottreihe werden durch Alkali schnell zerstört, z. B. wird Acetaldehyd beim Erwarmen mit Natronlange in ein rotbraunes, wasserunlösliches, alkohollösliches Hars, das Aldehydhars, verwandelt, unter Auftreten eines eigentümlichen Geruches (charakteristische Reaktion). Andere Aldehyde werden durch Alkalien in ein Gemisch gleicher Molekale Alkokol und Säure übergeführt, indem die eine Hälfte sich auf Kosten der anderen oxydiert, z B.:

2 HCOH + H₂O = CH₈.OH + HCO₂H (Ameisensüure).

7. Die Aldehyde haben große Neigung, sich zu kondensieren, d. i. zwei Moleküle vermögen zusammenzutreten unter Herstellung einer neuen Kohlenstoffbindung zu einem Körper mit doppelt so großer Kohlenstossatomzahl, wobei ein Wasserstossatom des einen Moleküls sich mit dem Sauerstoff des anderen zu OII vereinigt.

So entsteht aus Aldehyd bei langerem Stehen mit verdünnter Salzsäure oder Sodalösung β-Oxybutyraldehyd (s. Aldol):

$$0H_8 - 0HO + 0H_2 H - 0HO = 0H_8 - 0H(0H) - 0H_2 - 0HO.$$

Man nennt dies eine "Aldolkondensation". Das Aldol geht leicht unter Wasserabspaltung in Crotonaldehyd, CH3-CH=CH-CHO, über, Letzterer entsteht direkt beim Erwärmen von Aldehyd mit etwas Chlorzink. Es ist dies eine "Aldehydkondensation". Auch Schwefelsäure, Natriumacetat in wässeriger Lösung und verdunnte Alkalien wirken kondensierend.

7a. Ähnlich treten die Aldehyde mit essigsaurem Natron (und Essigsäureanhydrid) zu wasserstoffärmeren Säuren zusammen. Siehe z. B. Zimtsaure.

8. Durch Chlor und Brom werden die Aldehyde substituiert. So entsteht aus Aldehyd das Chloral (S. 150):

$$CH_3 \cdot CHO + 3Cl_2 = CCl_3 \cdot CHO + 3HCl.$$

9. Durch Schwefelwasserstoff gehen die Aldehyde zunächst in geschwefelte Additionsprodukte, R-OH(OH)(SH), Oxymercaptune, und dann unter Wasserabspaltung bzw. durch weiteren Schwefelwasserstoff

in (unangenehm gewürzig riechende) kompliziertere mercaptanartige Verbindungen über [B. 23, 60, 1869]. Aus diesen, wie aus den Ausgangsmaterialien direkt, entstehen durch Kondensationsmittel (s.o.) die sog. Trithioaldehyde [B. 24, 1419, 3591]. Der monomolekulaie Thioaldehyd (Äthanthial), C_2H_4S , ein auf komplizierterem Wege dargestelltes stark riechendes Öl, S.-P. 40°, polymerisiert sich schnell.

10. Mit *Hydroxylamin* liefern die Aldehyde unter Wasserabspaltung die sog. Aldoxime, z. B. Aldoxim, CH₃. CH=N.OH (V. Meyer, B. 15, 2778):

$$CII_8.CHO + NII_9OII = CH_1.CII = N.OII + II_9O.$$

Die Aldoxime sind meist unzersetzt destillierende Flüssigkeiten, welche beim Kochen mit Sauren in ihre Komponenten gespalten werden. Weiteres s. S. 151.

Über Bedingungen zur Oximbildung: B. 23, 2769.

11. Mit substituierten Hydrasinen vereinigen sich die Aldehyde unter Wasseraustritt zu sog. "Hydrazonen" (E. Fischer), z. B.:

Besonders leicht zugänglich sind die mittels des Phenylhydraeins, $C_6 \coprod_5 -N \coprod_5 -N \coprod_5 -N \coprod_6$, gleich $C_6 \coprod_5 . N_2 \coprod_5$ (s. d.), entstehenden Hydrazone:

$$CH_{\beta}-CIIO + N_2H_{\beta}-C_{\delta}II_{\delta} = CH_{\beta} \cdot CH \cdot N \cdot NH \cdot C_{\delta}H_{\delta} + II_2O$$
.

Aldehyd-phenylhydrazon (Äthan-phenylhydrazon)

Durch Reduktion worden die Hydrazone gespalten unter Bildung von primären Aminen, z. B.:

$$CII_3-CII: N_2II-C_0II_5 + 4II = CII_3-CH_2.NII_2 + NII_2-C_0II_5.$$
Weiteres siehe bei "Phenylhydrazin".

12. Mit Organomagnesiumverbindungen entstehen sekundare Alkohole (Grignard).

Reaktionen auf Aldehyde. 1. Verhalten gegen ammoniakalische Silberlösung (s. S. 143 und B. 15, 1629). 2. Verhalten gegen Alkalibisulfite (s. S. 145). 3. Verhalten gegen Hydroxylamin und gegen Phenylhydrazin (s. o.; vgl. a. B. 30, 2460).

- 4. Aldehyde färben eine durch wenig schweflige Saure entfärbte Fuchsinlösung intensiv violettrot (auch Chloral, aber nicht Chloralhydrat): Schiff, Caro (B. 13, 2343; Bull. soc. ch. 1894, XI, 692).
- 1. Formaldehyd (Methanal), H.CHO. In Lösung auch Formol, Formalin genannt. Kann als Oxyd des zweiwertigen

Radikals Methylen (CH₂=) betrachtet werden. Eine methylalkoholische Lösung entsteht durch Überleiten der mit Luft gemengten Dämpfe von Methylalkohol über eine glühende Platinspirale (Hofmann 1869) oder Kupferspirale (B. 19, 2133); andere Oxydationsmittel führen sogleich zur Ameisensäure. Ferner in analoger Weise darstellbar aus mit Luft gemischtem Methan.—Gas bzw. wasserhelle Flüssigkeit vom S.-P.—21°. Findet zu Synthesen, wie auch als Antiseptikum und Desinsiciens Anwendung. Eine etwa 40 prozentige Lösung ist Handelsprodukt. Besitzt in Lösung anscheinend die Hydratformel CH₂(OH)₂.

Polymerisiert sich sehr leicht; je nach den Bedingungen bilden sich:

1. Paraformaldehyd, wahrscheinlich = $(\mathrm{CH_2O})_2$, eine weiße, wasserlösliche Masse, oder 2. Trioxymethylen, wohl $(\mathrm{CH_2O})_3$, eine kristallisierte Verbindung, welche beim Verflüchtigen wieder Formaldehyd gibt, oder 3. Formose (s. d.), ein Gemenge mehrerer zuekerartiger Verbindungen.

Wegen dieser leichten Polymerisierbarkeit durfte Formaldehyd

eine wichtige Rolle bei der Pflanzenassimilation spielen,

Durch Vereinigung mit Ohlorwasserstoff entsteht

s-Dichlormethyläther, (CH₂Cl)₂O, Flüssigkeit, S.-P. etwa 105°, bei gleichzeitiger Gegenwart von Methylalkohol außerdem

Chlormethyläther, CII2Cl-O-CII3, siehe S. 103,

Methylal, CH₂(OCH₃)₂ (no. N.": Methandioxydimethan), S.-P. 42° (s. S. 144), dient häufig statt Formaldehyd zur Ausführung von Kondensationsreaktionen. Es ist ein Schlafmittel und wird als Extraktionsmittel für Riechstoffe verwendet.

Trimethyl-tri-methylenamin (S. 145): farblose Flüssigkeit, S.-P. 166° .

Hexamethylentetramin (s. o. u. A. 288, 218): weiße Rhomboëder.
Formaldehydhydrosulfit, 2 OH₂O, Na₂S₂O₁ + 4H₂O, entsteht durch Vereinigung von Formaldehyd und Natriumhydrosulfit und ist als Ätzmittel im Kattundruck (Hydrosulfit NF, Hyraldit) von Bedeutung. Wird durch Kristallisation zerlegt in Formaldehyd-Bisulfit und das auf andere Weise auch direkt darstellbare

Formaldehydnatriumsulfoxylat, wohl HO.CH₂.O.SONa -- 2H₂O, ein noch kräftigeres Ätzmittel (*Rongalit O*). Vgl. u. a. B. 38, 1048, 1057, 1069.

2. Acetaldehyd (Äthanal), Aldehyd, CII, CHO, früher auch "Acetylwasserstoff", C₂H₃O.H, genannt.

(Fourcroy und Vauquelin 1800; Zusammensetzung festgestellt von Liebig 1895. Name = "Alkohol dehydrogenatum".)

Darstellung. In die ätherische Lösung des aus Alkehol durch Kaliumbiehremat und Schwefelsture erhaltenen, über Chlercaleium getrockneten Rehaldehyds wird Ammoniakgas eingeleitet, das ausfallende Aldehydammoniak durch Waschen mit Äther gereinigt und nachher durch Destillation mit verdimmter Schwefelsäure zerlegt. Aldehyd wird bei der Spiritusfabrikation als Nebenprodukt (im "Vorlauf") gewonnen; er ist auch im käuflichen Äther enthalten.

Entstehung statt Vinylalkohol, C2 II3. OII, aus Acetylen, s. S. 62.

Eigenschaften. Farblose, leicht bewegliche Flüssigkeit vom Siedepunkt - 21°; Sm.-P. - 121°; spez. Gew. etwa 0,8. Riecht eigentümlich gewürzhaft und erstickend; das Einatmen des Dampfes verursacht eine Art Brustkrampf. In Wasser, Alkohol und Äther ist er leicht löslich. Brennt mit leuchtender Flamme. Löst Schwefel, Phosphor, Jod. Chlor führt in Acetylchlorid über.

Paraldehyd, $C_6 II_{12} O_3$, bildet eine in Wasser schwer lösliche Flüssigkeit; Sm.-P. + 10°; S.-P. 124°, also über 100° höher als Aldehyd. Wird als Schlafmittel verwendet. Metaldehyd, $(C_2 II_4 O)_5$, bildet weiße, in Wasser unlösliche Prismen, welche wenig über 100°, unter teilweisem Zerfall in gewöhnlichen Aldehyd, sublimieren (s. B. 14, 2271; 26, R. 775).

Der Metaldehyd wird bei längerem Erhitzen auf 115° in zugeschmolzenen Röhren und, wie auch der Paraldehyd, durch Destillation mit etwas verdünnter Schwefelsäure wieder in gewöhnlichen Aldehyd zurückverwandelt. Gegen Phosphorpentachlerid verhült sich Paraldehyd wie letzterer, nicht aber gegen Ammeniak, Natriumbisulfit, Silbernitrat und Hydroxylamie. Paraldehyd ist also wahrscheinlich der zyklische Äther des Äthylidenglykols (s. S. 143) (Kekulé und Zincke):

Eine Verknüpfung der 8 Mol. Aldehyd durch Kohlenstoffbindung ist wegen der leichten Rückbildung des ersteren nicht anzunehmen. Metaldehyd und Paraldehyd scheinen stereoisomer zu sein (Cistransisomerie).

Bezüglich dieser und anderer polymeren Verbindungen gilt die allgemein bestätigte Regel, daß von Körpern ähnlicher Konstitution der einfacher zusammengesetzte auch der leichter schmelzende, leichter verdampfende und leichter lösliche ist.

Acetal, $C_2II_4(OC_2II_5)_2$, S.-P. 1040, dient statt Aldehyd zu Kondonsationsreaktionen (s. S. 144).

Gechlorte Acetale, aus Alkohol und Chlor, bilden höher siedende Öle.

Aldehydammoniak (Äthanolamin), CII₃—CII(OII)(NII₂), s. S. 145 und 149. Weiße Kristalle.

- 3. Propylaldehyd, C2H5. CHO ist im Holzteer enthalten.
- 4. Isovaleraldehyd, $C_4\Pi_9$. CHO. S.-P. 92%. In Wasser wenig löslich.
- 5. Normal-Heptylaldehyd, Önanthol, $C_7\Pi_{14}O$, entsteht aus Ricinusol durch Destillation im luftyerdünnten Raume.
 - 6. Nonyl-, Decyl- und Myristinaldehyd in atherischen Ülen.
 - 7. Die normalen Aldehyde C12, C14, C16 und C18 sind bekannt.

Mono- und Dichloraldehyd, CH₂Cl. CHO und CHCl₂. CHO, sind bei 85° bzw. 89° siedende Flüssigkeiten.

Chloral (2-Trichlorathanal), CCl₃—CHO (Liebig). Leitet man Chlor zunächst unter Kühlen, dann Erwärmen in Alkohol ein, so entsteht (neben Chlorathyl) schließlich ein Gemenge von Chloralhydrat, Chloralalkoholat und Trichloracetal (s. u.). Dies sind die Einwirkungsprodukte von Wasser bzw. Alkohol auf Chloral (s. S. 144, b; vgl. a. A. 279, 289). Sie werden beim Destillieren mit Schweselsäure in Chloral verwandelt.

Chloral bildet eine ölige, scharf und charakteristisch riechende Flüssigkeit vom S.-P. 98°. Verbindet sich mit Natriumbisulfit, Ammoniak, Blausäure, Essigsäureanhydrid; reduziert ammoniakalische Silberlösung. Wird leicht oxydiert zu Trichloressigsäure und durch Alkali in Chloroform und ameisensaures Kali gespalten:

$$\frac{\text{CCl}_8 \cdot \text{CII.O}}{+ \text{II. KO}} = \text{CCl}_8 \text{II} + \text{IICO}_2 \text{K}.$$

Metachloral ist ein festes Polymeres des Chlorals.

Chloralhydrat entsteht durch Vereinigung von Chloral mit Wasser, bildet in Wasser leicht losliche Kristalle, Sm.-P. 57°, und siedet unter Dissoziation bei 97°. Wirkt als Schlasmittel und als Antisepticum. Schweselsäure sührt es in Chloral über.

Chloralalkoholat, $GOl_3-OH(OH)(OO_2H_5)$. Farblose Kristalle (s. o.). Trichloracetal, $GOl_3-OH(OO_2H_5)$ 2. Weiße Kristalle (s. o.).

Wasserstoffürmere Aldehyde.

Acrolein (Propenal), Acrylsturealdehyd, Allylaldehyd, GH₂—CH-CHO, entsteht bei der Oxydation von Allylalkohol,

bei der Destillation von Fetten und durch Erhitzen von Glycerin mit z. B. Borsäuro. Darstellung: B. 32, 1352. Bei 520 siedende Flüssigkeit von unerträglich stechendem Geruch.

Es verbindet sich als Aldehyd mit Ammoniak (s. u.), als Olefinderivat mit Brom zu Acroleindibromid, CH₂Br-CHBr-CHO, mit Bromwasserstoff zu Brompropionaldehyd, CH₂Br—CH₂—CHO.

Acroleïnammoniak liefert beim Destillieren Picolin (s. d.).

Crotonaldehyd, C8H5-CHO. Entsteht durch Einwirkung von Ohlorzink oder besser Natriumacetat (B. 25, R. 732) auf Aldehyd (s. S. 146) sowie durch Destillation von Aldol. Farblose, stechend riechende Flüssigkeit vom S.-P. 1040,

Citral, Geranial, $(OH_8)_2 O=OH-OH_2-OH_2-O(OH_8)=OH-OHO$ =C10 H16O, der Aldehyd des Geraniols und Nerols, am bequeinsten darstellbar aus Lemongrasöl (B. 32, 880), wohlriechendes 01 vom S.-P. 2260, geht durch Kaliumbisulfat in Cymol (s. d.), durch Spaltung mit Soda in Methylheptenon und Acetaldehyd über.

Citronellal, $O\Pi_3 . O(:OH_2) . OH_2 . OH_3 . OH(OH_3) . OH_2 . OHO$ =C10 II18 O, bildet neben Citral den Hauptbestandteil des Citronenols und ist aus dem Citronellaöl mittels Bisulfit darstellbar, S.-P. 205 bis 2080. Gibt durch Reduktion Citronellol, durch Oxydation Citronellsaure.

Propargylaldehyd, Propinal, CH=C-CHO, aus Acroleïndibround indirekt (mittels des zugehörigen Acetals) entstehend, S.-P. 60", hefert Silber- und Kupferverbindung (B. 31, 1021).

Aldoxime.

Aldoxim (Athanoxim), CH3-CH: N-OH. Aus Aldehyd und salzsaurem Hydroxylamin in wässeriger Losung unter Zusatz von Soda darstellbar. Sm.-P. 47°. Siedet unzersetzt bei 115°.

Die Konstitution der Aldoxime folgt aus den Reaktionen (s. a. S. 147):

1. Durch Reduktion geben sie primare Amine (B. 20, 728), bei

der Oxydation Hydroxamsäuren und Nitroparaffine.

2. Das Hydroxyl der "Oxim"-Gruppe = N.OH befahigt sie zur Bildung von Alkylderivaten (Äthern) und Samederwaten (Estern). Die alkylierten Verbindungen werden durch Salzsaure in Aldehyd und Alkylhydroxylamın, NII2. OR, gespalten (s. S. 130), das Hydroxyl der Oxime ist daher an den Stickstoff gebunden.

3. Durch Essignaureanhydrid werden die Aldoxime (alle beim

Erhitzen) in Nitrile und Wasser gespalten (s. S. 119):

 $UH_3-UH:NOH = UH_3.ON + H_2O.$

4. Die Oxime der Fettreihe, auch die Ketoxime (s. d.), vermögen an die Atomgruppe =0=N- (analog der Gruppierung =0=0 der Aldehyde S. 145) Blausaure anzulagern.

Die Aldoxime sind gleichzeitig schwache Sauren und schwache Basen; sie sind strukturisomer mit den Saureamiden, in welche sie durch interessante Umlagerungen (Beckmann) ubergehen können

(s. Tolylphenylketoxime).

Manche Aldoxime existieren in zwei isomeren Modifikationen, welche sich leicht ineinander überführen lassen und strukturidentisch sind (II. Goldschmidt); die Isomerie beruht auf stereochemischen Ursachen; Näheres s. bei den analogen Ketoximen: S. 150.

B. Ketone.

Das Anfangsglied der Reihe, das Aceton, enthält drei Atome Kohlenstoff. Die höheren Glieder der Reihe sind von C₁₂ an fest. Sie sind alle leichter wie Wasser.

Vorkommen. Aceton findet sich im Harn. Methylnonylketon ist im Rautenöl (aus Ruta graveolens) enthalten.

Bildungsweisen. 1. Durch Oxydation sekundürer Alkehole, welche dabei zwei Atome Wasserstoff verlieren:

$$CH_3.CH(OII).CH_3 + O = CH_3.CO.CH_3 + H_2O.$$
Isopropylalkohol
Aceton

Auch viele andere Verbindungen, welche sekundäre Kohlonwasserstoffradikale enthalten, geben bei oxydativer Spaltung Ketone, z. B. die Isobuttersaure.

2. Aus Säuren durch trockene Destillation ihrer Kalksalze (Barytsalze) unter Kohlensäurebildung, z. B. (cn == 1/2 Cn):

$$^{\mathrm{OH_3}} - ^{\mathrm{CO}}_{\mathrm{OH_3}} + ^{\mathrm{CO}}_{\mathrm{OH_3}} = ^{\mathrm{CH_3}}_{\mathrm{CH_3}} > ^{\mathrm{CO}} + ^{\mathrm{CO}_8}_{\mathrm{Cu}}.$$

Bei höhermolekularen Fettsäuren kann diese Reaktion durch Erhitzen mit Phosphorsaureanhydrid bewirkt werden (B. 23, R. 502).

Ahnlich entstehen beim Ethitzen von fettsauren Salzen mit Fettsaureanhydtiden zunachst Ketonsauren, welche unter Kohlensäureabspaltung nach 5. in Ketone übergehen (Fittig, B. 30, 2150).

Bei Verwendung von zwei verschiedenen Süuren entstehen gemischte Ketone (Ketone, welche verschiedene Alkoholradikale enthalten, s. Bildungsweise 4); z. B.:

,
$$CH_3$$
, CO O ca CH_3 CO + CO_3 Ca. CH_3 CO + CO_3 Ca. CO_3 Ca. essigs. und propionsaurer Kalk Äthylmethylketon

Aus einer Saure C_n entsteht also ein Keton C_{2n-1} , aus zwei Sauren C_n und C_m ein Keton C_{n+m-1} . Bei Verwendung ameisensauren Salzes entsteht Formaldehyd.

3. Aus Dichloriden, welche die Atomgruppe = CCl₂ beiderseits an Kohlenstoff gebunden enthalten:

$$(OH_3)_2 COl_2 + H_2O = (OH_3)_2 CO + 2 HCl.$$

Acetonchlorid Aceton

Man könnte hier den Austausch der Chloratome gegen zwei Hydroxyle unter Bildung eines Korpers von Alkoholcharakter, eines zweiwertigen Alkohols (Glykols), des Acetonylglykols, (CH₃)₂C=(OH)₂, erwarten. Indessen bestätigt sich die schon beim Aldehyd besprochene Gesetzmäßigkeit, daß mehrere Hydroxyle an einem Kohlenstoffatom für gewöhnlich nicht nebeneinander bestehen können.

Derivate eines solchen Glykols hingegen sind wiederum existenz-fähig.

4. Durch Einwirkung von Zinkalkyl auf ein Säurechlorid, z. B. Acetylchlorid, CH₃. COCl (zn = 1/2 Zn):

$$\frac{\text{CH}_3.\text{CO}}{+\text{CH}_3}.\frac{\text{Cl}}{\text{zn}} = \frac{\text{CH}_3}{\text{CH}_3} > \text{CO} + \text{Cl zn}.$$

Intermediär entsteht ein Additionsprodukt, welches sofort mit Wasser zu zeilegen ist; anderenfalls bilden sich tertiäre Alkohole (s. d.).

Diese Bildungsweise, von Freund 1861 aufgefunden, gestattet die Darstellung jedes beliebigen Ketons durch Verwendung des entsprechenden Zinkalkyls und Saurechlorids, z. B.:

$$\begin{array}{ll} C_8\,H_7\,.\,C\,O\,.\,Cl\,+\,C_2\,H_5\,\,zn = C_8\,\Pi_7\,.\,C\,O\,.\,C_2\,H_5\,+\,Cl\,zn. \\ \text{Butyrylchlorid} & \text{Propylathylketon} \end{array}$$

- 5. Aus den Ketonsäuren (s. diese), bzw. ihren Estern, z. B. Acetessigester, CH₃—CO—CH₂—CO.OC₂H₃, durch Erwarmen mit müßig verdünnter Schwefelsaure oder verdunnten Alkalien. Auf diese wichtige Reaktion ist bei Besprechung des Acetessigesters nüher einzugehen.
- Aus Kohlenwasserstoffen der Acetylenreihe durch Quecksilbersalze, auch durch verdunnte Schwefelsaure (s. S. 62).
- 7. Aceton und einige Homologe (Äthylmethyl-, Propylmethylketon) entstehen bei der trockenen Destillation des Holzes und sind somit im rohen Holzgeist enthalten (s. S. 89).

Die Konstitution der Ketone folgt aus ihren Bildungsweisen 4 und 2 auf Grund der Konstitution der einbasischen Säuren. Theoretisch sind daher Ketone Verbindungen, welche die Carbonylgruppe CO beiderseits an ein Alkoholradikal gebunden enthalten, R-CO-R'. Sind die Alkoholradikale gleich, so hat man "einfache", sind sie ungleich, "gemischte" Ketone.

Man kann die Kotone auch von den einbasischen Sauren ableiten durch Austausch ihres Hydroxyds gegen Alkyl, entsprechend Bildungsweise 2 und 4, desgleichen aus den Aldehyden durch Ersatz von Wasserstoff gegen Alkyl.

Die Existenz von Ketonen mit weniger als droi Atomen Kohlenstoff ist theoretisch ausgeschlossen.

Isomerien. Die Ketone zeigen untereinander dieselben Isomerien wie die sekundären Alkohole. Diese Isomerien sind einerseits durch die Isomerien der Alkoholradikale, welche mit der Gruppe CO verbunden sind (verschiedene Kohlenstoffatomkette), andererseits durch die Stellung des Sauerstoffatoms an gleicher Kohlenstoffkette bedingt (Ortsisomerie); z. B. ist $C_4H_3-CO-CH_3$ isomer mit $C_3H_7-CO-C_2H_5$.

Den Ketonen sind jedesmal die Aldehyde von gleicher Kohlenstoffatomzahl isomer, denn beide entstehen aus isomeren Alkoholen durch Abspaltung von zwei Wasserstoffatomen.

Die vorliegende Art der Isomerie kann auch mit der Metamerie, z.B. des Butylmethyläthers und Propyläthylathers, verglichen werden.

Weiter ist Aceton isomer mit Allylalkohol. Eine derartige Isomerie eines gesattigten mit einem ungesattigten Körper nennt man wohl "Sattigungsisomerie" (vgl. S. 37).

Nomenklatur. Man laßt auf die Namen der Alkoholradikale die Silben " $kelon^u$ folgen; z. B.:

Diäthylketon, (C₂II₅)₃CO, Athylmethylketon, CII₃—CO—C₂II₅.

Das Aceton ist also Dimethylketon. Auch leitet man die Namen der einfachen Ketone aus den sie liefernden Sauren ab, z. B. "Valeron", (C₁II₉)₂CO, aus Valeriansaure.

Baeyer (B. 19, 160) nennt die Ketone Ketosubstitutionsprodukte der Kohlenwasserstoffe, z. B. das Aceton Ketopropan.

Der "o, N." (S. 27) der Ketone endigt auf "on", also Propanon usw.

Verhalten. 1. Die Ketone sind reduzierbar zu sokundären Alkoholen: $(OH_3)_2OO + H_2 = (OII_3)_2OII$. OII.

Nebenbei entstehen in geringerer Menge Pinakone (s. Glykole).

2. Durch Oxydationsmittel, wie Kaliumbichromat und verdünnte Schwefelsäure, werden die Ketone, verschieden von den Aldehyden, unter Zerfall der Kohlenstoffkette oxydiert zu Säuren mit weniger Kohlenstoffatomen im Molekül:

 $CH_3 \cdot CO \cdot CH_3 + 4O = CH_3 \cdot COOH + CO_2 + H_2O$

Es kann eben die CO-Gruppe, welche bereits an 2 Alkoholradikale gebunden ist, bei vierwertigem Kohlenstoff nur dann in die Gruppe COOH übergehen, wenn eines jener Alkoholradikale abgespalten wird. Rogeln über den Verlauf dieser Oxydationen s. B. 25, R. 121.

The die dwel Condition of the leader W. 20, R. 121.

Da die durch Oxydation entstehenden Säuren zu dem Keten in keiner reziproken Beziehung stehen und der Oxydationsprozeß ein komplizierterer ist als bei den Aldehyden, so erklart sich, daß die Ketene keine reduzierenden Eigenschaften besitzen. Bei der Oxydation mit Wasserstoffsuperoxyd oder mit Kaliumpersulfat und konzentrierter Schwefelsäure (sog. Caro'scher Säure) entstehen polymere Ketonsuperoxyde, z. B. [(OH₃)₂C(O₂)]₂ und [(OH₃)₂C(O)₂]₃, die zum Nachweis der Ketone dienen.

- 3. Durch Einwirkung von Orthoameisensaureäther in fertiger oder nascieronder Form (aus Alkohol und salzsaurem Formimidoäther) findet Bildung von Acetalen (s. S. 144), z. B. $(CII_3)_2C(OC_2II_5)_2$, statt, welche durch verdünnte Säuren schnell in Keton und Alkohol zerfallen.
- 4. Durch Phosphorpentachlorid bilden die Ketone die entsprechenden Dichloride; das Aceton z. B. das Acetonchlorid.
- 5. Additionsreaktionen. a) Mit Wasser und Alkohol sind die Ketone für gewöhnlich nicht verbindbar, aus bei den Aldehyden und S. 153 erorterten Gründen.

Mit Mercaptanen bilden die Ketone die den Acetalen (S. 144) analogen " $Mercaptole^u$, z. B. $(OH_3)_2 C(SC_2H_5)_2$ (B. 18, 883).

- b) Mit Ammoniak tritt keine einfache Addition, sondern eine kompliziertere Reaktion ein, indem 2 oder 3 Moleküle Aceton mit 1 Molekül Ammoniak unter Wasseraustritt sich vereinigen. Es entstehen so die basischen Acetonamine: Diacetonamin, C_0 II_{13} N O, Triacetonamin, C_0 II_{17} N O (Heintz).
- c) Mit saurem schwefligsaurem Natron vereinigen sich die Ketone, welche die Gruppe CH_3 . CO— enthalten (auch einige andere), zu kristallisierten Verbindungen, z. B. Aceton zu $(CII_3)_2 C < \frac{OII}{O.SO_2Na} + II_2O$, acetonschwefligsaurem Natron, welche durch Sodalösung meist wieder zerfallen unter Ruckbildung des Ketons. Diese sehr wichtige Reaktion dient zur Abscheidung und Reinigung der Ketone.
- d) Mit Blausaure entstehen die Nitrile höherer Säuren, ähnlich wie bei den Aldehyden, z. B. das Acetoneyanhydrin:

$$(CII_3)_2C < \stackrel{OII}{\subset} V$$

6. Die Eigenschaft der Polymerisierbarkeit kommt den Ketonen im Gegensatz zu den Aldehyden nicht zu, wohl aber jene der Kondensierbarkeit. Wie der Aldehyd in Krotonaldehyd, so wird Aceton durch Einwirkung mancher Agenzien, wie Kalk, Kali, Salzsaure, Schwefelsaure, unter Abspaltung von Wasser je nach den Bedingungen in Mesityloxyd, C₆H₁₀O, Phoron, C₉H₁₁O, oder Mesitylen, C₉H₁₂ (s. Benzolderivate), verwandelt:

$$\begin{array}{l} 2 \, C_{8} H_{0} \, O = C_{6} H_{10} \, O \, + \, H_{2} \, O; \\ 3 \, C_{8} H_{0} \, O = C_{9} H_{14} \, O \, + \, 2 \, H_{2} \, O; \\ 3 \, C_{8} \, H_{6} \, O = C_{9} H_{12} \, + \, 3 \, \Pi_{2} \, O. \end{array}$$

Analoge Acctonkondensationen erfolgen auch mit anderen Ketonen oder Aldehyden unter dem Einfluß von verdünnter Natronlauge, zumal von Natiumathylat (B. 20, 655). Es entstehen so kompliziertere Ketone (A. 218, 121).

- 7. Durch Schweselwasserstoff allem werden die Ketone im Gegensatz zu den Aldehyden nicht verandert, bei Gegenwart von Kondensationsmitteln (Salzsäure usw.) aber in Trithioketone übergeführt (B. 28, 895), welche beim Erhitzen in einfache Thioketone zerfallen. Letztere sind leicht veränderlich und von sehr üblem Geruch (B. 22, 2592).
 - 8. Durch Halogene entstehen Substitutionsprodukte.
- 9. Mit Hydroxylamin vereinigen sich die Ketone (selbst C₈₅) wie die Aldehyde glatt zu Oximen (s. S. 147), die man Ketoxime oder Acetoxime nennt (V. Meyer, B. 15, 1324, 2778; 16, 823, 1784 usw.), z. B.:

$$(CH_8)_2CO + NH_2 \cdot OH = H_2O + (CH_8)_2C=N \cdot OH (Acotoxim).$$

Es sind dies meist feste, leicht flüchtige Verbindungen, welche vollkommen analoge Reaktionen wie die Aldoxime zeigen (S. 151) und daher auch deren Konstitution besitzen. Weiteres s. S. 159.

10. Mit Hydrazinen entstehen Hydrazone, genau wie bei den Aldehyden (E. Fischer, B. 17, 572; s. S. 147):

$$(CH_8)_2CO + N_2H_3 \cdot C_6H_6 = (CH_8)_2C \cdot N_2HC_6H_5 + H_2O.$$
Phonylhydrazin Aceton-phenylhydrazon

Ähnlich wirken Semicarbazid und Amidoguanidin (B. 27, 1918); Hydrazinhydrat selbst führt zu mannigfaltigeren Produkten, s. J. pr. Oh. (2) 44,535,544, so aus Aceton zu "Ketazin", (CH₃)₂C: N—N: C(UH₃)₂.

Phenylhydrazin und Hydroxylamin sind schr wertvoll zur Erkennung des Aldehyd- oder Ketoncharakters einer Substanz. Aceton, 157

11. Salpetrige Säure (z. B. Salpetrigsdureester und Natriumäthylat) bildet "Isonitrosoketone", z. B.:

$$OH_3-CO-OH_8 + NO_2H = OH_8-CO-OH:N.OH + H_2O.$$
Isonitrosoaceton

Dieselben enthalten die gleiche Gruppe (N.OII) wie die Oxime, welche gegen Sauerstoff austauschbar ist unter Bildung von Keton-aldehyden oder Diketonen (s. d.).

- 12. Mit Aldehyden entstehen unter Wasseraustritt Kondensationsprodukte, B. 29, 1840.
- 13. Mit manchen Säuren (insbesondere komplexen) bilden die Ketone Salze (basischer, vierwertiger Sauerstoff, vgl. Salze der Ather).
- 14. Mit Organomagnesiumverbindungen entstehen tertiäre Alkohole (Grignard).
 - 1. Aceton (Propanon), $CH_8-CO-CH_8$, $= C_8H_6O$.

Schon lange bekannt; Formel ermittelt von Leebig und Dumas 1832. Findet sich in sehr geringer Menge im normalen Harn, im Blüt, in Transsudaten usw.; in weit größerer Menge (Acetonurie) in pathologischen Fallen, so bei Diabetes mellitus. Entsteht u. a. bei der Destillation von Zucker, Gummi, Cellulose usw., ist daher im rohen Holzgeist enthalten; ferner aus Allylen, C₃H₄ (S. 62), durch Quecksilberchlorid. Wird durch trockene Destillation von essigsaurem Kalk dargestellt.

Eigenschaften (s. o. "Verhalten"). Bei 56° siedende Flüssigkeit von eigentümlich hitherischem und erfrischendem Geruch.
Sm.-P. — 94°; spez. Gew. 0,81 bei 0°. Wird aus der wasserigen
Lösung durch Salze abgeschieden. Ist mit Alkohol und Äther
mischbar. Kaliumpermanganat oxydiert in sodaalkalischer Lösung
rasch; Chromsaure liefert Essigsaure und Kohlensäure. Andere
Oxydationen s. S. 154 sub 2.

Durch Einwirkung von Natrium entsteht Acetonnatrium, $OH_8-O(ONa)=OH_2$, die Natriumverbindung des β -Allylalkohols (s. d.).

Nachweis des Acetons z.B. durch Überführung in Indigo mittels o-Nitrobenzaldehyd und wenig Natronlauge oder durch Oxydation mit Caro'scher Säure zu Acetonsuperoxyd.

Monochloraceton, CH₂-00-CH₂Cl, auch Metacylchlorid genannt, ist eine stark zu Tranen reizende Flüssigkeit (S.-P. 119°).

Perbromageton, C₈Br₆O, ist bekannt (s. Abbau arom. Vbdgn.).
Cyanaceton (3-Butanonnitril), OH₃-CO-OH₂-ON, eine farblose,
sehr leicht polymerisierbare Flüssigkeit. Gibt eine Natriumverbindung.

Acetonsuperoxyd, [(OH₃)₂CO₂]₂, entsteht aus Aceton durch Oxydation mit Wasserstoffsuperoxyd und konzentrierter Schwefelsture. Explosiv; Sm.-P. 132°.

Isonitrosoaceton, CH₈—CO—CH: N.OH (B. 15, 3007, siche vor. S.), entsteht auch durch Einwirkung salpetriger Säure auf Acctessigester. Silberglanzende Blättehen, Schmelzpunkt 65°. Gibt bei Reduktion in saurer Losung Aminoaceton (s. d.) und Aminoisopropylalkohol.

Sulfonal, $(OH_8)_2O(SO_2 \cdot C_2H_5)_2$, entsteht, wenn man ein Gemenge von Aceton und Mercaptan mit Ohlorwasserstoff behandelt und das dabei zunächst gebildete Mercaptol, $(OH_8)_2O(SO_2H_5)_2$ [einen Abkömmling des hyp. Acetonylglykols, $(OH_8)_2O(OH)_2$], mit Kaliumpermanganat zum zugehörigen Sulfon oxydiert. Prismen, Schmelzpunkt 125°, Wirkt schlaferregend, desgleichen das verwandte Trional.

Mesityloxyd, $C_6H_{10}O$, = CH_3 -CO-CH= $C(OH_8)_2$ (Kane 1838, Baeyer), ist eine gewürzig riechende, bei 192° siedende Flussigkeit.

Phoron, $C_0H_{14}O_1 = [(CH_8)_2:C=CH]_2OO$, bildet leicht schmelzbare gelbe Kristalle. Beide entstehen aus Aceton durch Sättigen mit Ohlorwasserstoff (A. 180, 1). Konstitution: s. a. B. 26, 3052.

2. Äthylmethylketon (Butanon), C Π_3 —CO—C $_2$ II $_6$, ist im rohen Holzgeist enthalten und entsteht durch Oxydation des sekundären Butylalkohols. S.-P. 81^{0} .

Isonitrosomethylaceton, CH₃~CO~C(N.OH)—CH₃ (Butanon-2-oxim-3), ist das dem Isonitrosoaceton analoge Derivat des Äthylmethylketons und entsteht jenem analog aus Methylacetessigester und salpetriger Saure (B. 20, 531). Übergang in Diacetyl, s. d.

- 8. Diathylketon (3-Pentanon), Propion, (C2 H5)2 CO. S.-P. 1040.
- 4. Dipropylketon (4-Heptanon), Butyron. S.-P. 1440.
- 5. Pinakolin (Dimethyl-2-butanon-8), Tertürbutylmethylketon, $(O \coprod_3)_3 \cong C CO O \coprod_3$, entsteht mittels einer eigentümlichen Umlagerung, der "Pinakolinreaktion", aus Pinakon (s. d.) durch verdünnte Schwefelsaure. S.-P. 106°.
- 6. Methylheptenon, $\mathrm{CH_8}$. CO. C. $\mathrm{H_{181}}$ in ätherischen Ölen enthalten, entsteht durch Oxydation von Citral.
 - 7. Heptyl- und Nonylmethylketon kommen im Rautenöl vor.
- 8. Ferner sind bekannt Ketone mit 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19 Kohlenstoffatomen; die Ketone

Lauron, $C_{28}II_{46}O$, = $C_{11}II_{28}$ — $CO-C_{11}II_{23}$, aus laurinsaurem Kalk;

Myriston, C27 H54 O, aus myristinsaurem Kalk;

Palmiton, Ca1 Ho2O, aus palmitinsaurem Kalk, und

Stearon, O_{35} H_{70} O, aus stearinsaurem Kalk; endlich die Ketone O_{20} , O_{22} und O_{24} , welche durch Destillation von normalheptylsaurem mit myristin-, palmitin- oder stearinsaurem Kalk gewonnen worden sind. Alle diese Ketone sind von Krafft durch Verwandlung in die Chloride O_n H_{2n} O_{12} und Erhitzen derselben mit Jodwasserstoff und Phosphor in die entsprechenden Paraffine übergeführt worden.

Ketoxime.

Acetoxim (2-Propanoxim), (CH₃)₂C=N.OH, bildet bei 60° schmelzende Kristalle, die unzersetzt bei 135° flüchtig und in Wasser, Alkohol und Äther leicht löslich sind.

Stereoisomere Oxime. Wie bei Aldoximen (S. 151) sind auch ber vielen Ketoximen strukturidentische Isomere beobachtet worden, deren Auftreten auf der Konfiguration des Moleküls, und zwar auf der Stellung des mit dem Stickstoff verbundenen Hydroxyls beruht (s. Stickstoff-Isomerie, S. 23). Die Isomeren, welche sich meinander überfuhren lassen, zeigen in chemischer Beziehung voneinander gewisse Abweichungen, welche offenbar durch die raumliche Nachbarschaft der ev. reagierenden Gruppen bedingt sind. Die eine Art der Aldoxime spaltet im Gegensatz zu anderen mit Essigsaureanhydrid schon in der Kalte Wasser ab und geht in Nitrile über, woraus man auf die raumliche Annäherung des Hydroxyls und des Aldehydwasserstoffs m ihnen f"Syn"-Stellung, "Synaldoxime", im Gegensatz zur "Anti"-Stellung, "Antialdoxime"] schließt (s. I u. 11).

Bei Ketoximen existiert eine analoge Verschiedenheit, falls sie asymmetrisch [R verschieden von R'] sind, indem sie je nach ihrer Zugehorigkeit zur "Syn"- oder "Anti"-Reihe bei der "Beckmannschen Umlagerung", siehe Tolylphenylketoxime, ein anderes Verhalten zeigen (B. 24, 23). — Literatur: Beckmann, B. 22, 431; 27, 300; Hantzsch und Werner, B. 23, 1; ferner B. 24, 4018; 25, 2164; 31, 1371.

Normale Verbindungen.

Der von Krafft gefuhrte Nuchweis, daß die seither als "normale" Paraffine usw. bezeichneten Verbindungen eine geradlimg verlaufende Kohlenstoffatomkette enthalten, beruht auf der Moglichkeit, aus den Säuren C_n durch Destillation ihrer Barytsalze mit essigsaurem Baryt ohne Verzweigung der Kohlenstoffkette die Ketone C_{n+1} darzustellen (da ja das Carboxyl der Säuren endständig ist und folglich auch die synthetisch statt Hydroxyl eintretende Methylgruppe), diese Ketone durch Oxydation in die Sauren C_{n-1} zu verwandeln und endlich diese drei Verbindungen dann in die zugehörigen Paraffine C_n , C_{n+1} und C_{n-1} uberzufuhren.

Die Paraffino verschiedener Herkunft erweisen sich bei gleichem Kohlenstoffgehalt als identisch.

Nun entsteht das Paraffin C_{n-1} auch aus der Sauie C_{n-2} nach obiger Reaktion. Ist daher die Säure C_{n-2} normal, so ist es auch das Paraffin C_{n-1}, die Säure C_n usf. Die Frage nach der Konstitution eines Paraffins läßt sich daher zurückführen auf diejenige nach der (Forts, S. 181.)

Vergleich der Aldehyde und Ketone.

Aldehyde, X.CHO

Ketone, X>00

Bildungsweisen.

- Oxydation primarer Alkohole On¹) (und anderer Substanzen).
- Reduktion von Sauren Cn (Destillation der Kalksalze mit ameisensaurem Kalk).
- 3. Aus Dichloriden X. CH Cl2.

Eigenschaften.

- Reduzierbar zu prim\u00e4ren Alkoholen.
- Oxydieibar zu Sauren Cn, reduzieren staik.
- 3. Mit PCl₅ Dichloride -CHCl₂.
- Additionsfahig [a) H₂O; b) Alkohol, Essigsäure, selten].
 e) Ammoniak: Aldehydamneniak. d) NaHSO₈; kristallisierende Verbindungen.
 e) HCN; Nitrile hoherer Säuren.
- 5. Polymeristerbar; mit KOH oft Verharzung.
- Kondensierbar, z. B. zu Aldol, C₄ H₈ O₂, und Orotonaldehyd.
- Substituierbar, z. B. zu Ohloral, COl₃, CHO.
- Mit H₂S zunachst mercaptanartigeAdditionsprodukte, daraus durch Kondensationsmittel Trithioaldehyde.
- 9. Mit Hydroxylamin: Aldoxime, R-OH=N.OH.
- Mit Hydrazinen entstehen Hydrazone.

Bildungsweisen.

- Oxydation sekundarer Alkohole On (u. anderer Verbindungen).
- 2. Aus Sauren durch Destillation der gemischten Kalksalze.
- 3. Aus Dichloriden X2=0012.
- Aus Säurechloriden und Zinkalkyl.
- Aus Kotonsäuren durch Kohlensäureabspaltung.

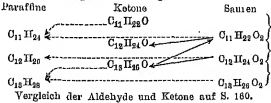
Eigenschaften.

- 1. Reduzierbar zu sekundaren Alkoholen.
- 2. Oxydierbar zu Sauren Ca-x, reduzieren nicht,
- 3. Mit PCl5 Dichloride >00l2.
- Additionsfahig [a) II₂O, b) Alkohol, beides selten].
 N II₃: Acctonamine unter II₂O-Austritt.
 N AIISO₈; kristallisierende Verbindungen.
 II ON: Nitrile höherer «-Oxyssuren.
- ĸ
- 6. Kondensierbar zu $C_0 \Pi_{10} O$, $C_0 \Pi_{14} O$, $C_0 \Pi_{12}$ (Mesitylen).
- Substituierbar, z. B. zu Monochloraceton, CII₈—CO—CII₂Ol.
- Mit II₂S keine Addition; durch Kondensationsmittel Trithioketone.
- 9. Mit Hydroxylamin: Ketoxime, R₂>0=N.OH.
- Mit Hydrazinen entstehen Hydrazone.

¹⁾ Bedeutet: mit n, d. h. mit gleich vielen Kohlenstoffatomen.

Konstitution eines um zwei Kohlenstoffatome ärmeren Paraffins bzw. der entsprechenden Säure. Verfolgt man diese Beziehungen abwärts, indem man dabei von den in der Natur vorkommenden Säuren C₁₈, C₁₀, C₁₄ und C₁₂ (s. d.) ausgeht, so gelangt man schließlich zu einer Nonylsäure, welche nach ihrer Synthese unzweifelhaft normal ist; daher sind auch diese Säuren und die davon abzuleitenden Paraffine, Ketone usw. normal,

Man hat z. B. folgende Beziehungen:



VI. Einbasische fette Säuren.

A. Gesättigte Säuren, C_nH_{2n}O₂. Hierzu Tabelle auf S. 162.

Durch Oxydation der primären Alkohole oder der zugehörigen Aldehyde gelangt man zu den einbasischen fetten Säuren, und zwar, wenn man von gesättigten Alkoholen ausgeht, zu den gesättigten einbasischen fetten Säuren, auch Sauren der "aliphatischen Reihe" genannt, denen sich wieder wie bei den Alkoholen ungesättigte Verbindungen anschließen. Diese Sauren sind einbasisch, woil sie nur eine Reihe von Salzen und Estern zu erzeugen vermogen; sie besitzen mithin nur ein ersetzbares Wasserstoffatom. Sie heißen fette Sauren, weil manche in den Fetten enthalten sind, andere durch deren Oxydation entstehen.

Die Anfangsglieder der Reihe sind unzersetzt siedende Flüssigkeiten von stechendem Geruch und ätzender Wirkung, die sich in Wasser mit stark saurer Reaktion leicht lösen. Wasserfreie Essigsäure, Propionsaure und Buttersaure roten blaues Lackmuspapier nicht. Die mittleren Glieder riechen unangenehm nach ranziger Butter oder Schweiß; sie sind dig und in Wasser wenig löslich. Beweglichkeit, Geruch und Löslichkeit nehmen mit wachsendem Kohlenstoffatomgehalt ab. Die höheren Glieder von C₁₀ an sind fest, paraffinähnlich, in Wasser unloslich und schließlich nicht mehr bei gewöhnlichem Druck, sondern nur

Übersicht der Säuren CaH2nO2.

		SmP.	SP.			SmP.	8P.
Ameisensäure	CE,02	₀ 6	066	Undecylsaure	C. H.	080	60100
Essigsäure	C2H402	170	1180	Laurinsaure	C. H. O	9 6	-C17)
Propionsäure.	C3HeO2	- 360	1410	Tridecylsäure	C. H.O.	0UV	(226)
Buttersäure	C.E.O.	g0	1630	Myristinsaure	C, H, O,	540	1230
Tolumbur	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	- 790	1540	Pentadecylsäure.	C ₁₅ H ₃₀ O ₃	510	(2570
9 cometante la normale		- 580	1860	Palmitinsaure	C ₁₆ H ₃₂ O ₃	620	(269 ₀
S Tringle	(C, 用, C,	- 510	1750	Margarinsäure	C17 H34 O.	009	12770
4 Athennylessigsante	F OI - C	+ 350	1640	Stearinsäure	C,8 H ₃₆ O,	069	12870
r. Autymenaylessigs.		₽,	1750	Nondecylsaure	C, H, O,	689	19980
Ozpronsaure	CgH1202	ର 	2050	Arachinsäure	7 E	2	007
Heptylsåure 2)	$C_7H_{14}O_2$	- 100	075€	Behensänre	2007102	3, 3	
Caprylsäure 2)	$C_8H_{16}O_2$	160	2360	Tionogering	V23 H4 C2	160	
Nonylsäure ²)	C9 H18 O2	+ 120	2540	Cerotinsame	C24 H48 O2	008	
Canrinsans	1		0696	Meliteringiane	C26 H52 U2	780	
	20 8 B 0 C 2	+ 310	(20201)		C30 H60 C2 (?)	000	
	•	-	-				

l bedeutet: S.-P. unter einem Druck von 100 mm. Yon G₆ ab beziehen sich die Siedepunkte auf die normalen Verbindungen.
 Man bezeichnet diese Säuren auch als Heptoxyl-, Octoxyl-, Nonoxylsäure usw.

noch im Vakuum unzersetzt destillierbar; ihr Säurecharakter kommt nicht mehr in ihrer Reaktion auf Lackmus, aber nach wie vor in ihrer Fähigkeit, mit Basen Salze zu bilden, zum Ausdruck. In Alkohol und namentlich Äther bleiben sie leicht löslich.

Schmelzpunkts- und Siedepunktsgesetzmaßigkeiten, s. S. 35 u. 33. Das spezifische Gewicht der flüssigen Säuren ist anfangs > 1, von C_8 ab < 1, und nimmt andauernd bis etwa 0,8 ab, indem der Paraffincharakter des Kohlenwasserstoffradikals überwiegend wird.

Vorkommen. Manche Säuren dieser Reihe kommen in der Natur in freier Form vor, haufiger aber als Ester, und zwar a) als Ester einwertiger Alkohole, Wachsarten. Die meisten Wachsarten sind Ester einwertiger Alkohole. Das Bienenwachs besteht aus Palmitinsaure-melissylester, $C_{80}H_{61}$ (O. $C_{16}H_{31}$ O), neben freier Cerotinsäure; das chinesische Wachs (von Croton Sebiferum, Talgbaum) enthält Cerotinsaure-cerylester, $C_{20}H_{53}$ (O. $C_{20}H_{51}$ O); das Walrat (cetaceum, in der Kopfhöhle von Physeter macrocephalus) Palmitinsäure-cetylester, $C_{16}H_{88}$ (O. $C_{16}H_{31}$ O). Benzylacetat kommt im ätherischen Jasminblütenöl vor. b) als Ester des Glycerins, Glyceride, in den meisten pflanzlichen und tierischen Fetten und Ölen, s. Glycerin.

Bildung. 1. Durch Oxydation der primären Alkohole, $C_nH_{2n+1}.OH$, oder der daraus zunächst entstehenden Aldehyde, $C_nH_{2n}O$.

1a. Auch aus vielen anderen Verbindungen durch (mit Kohlenstoffabspaltung verbundene) Oxydation, so aus den Ketonen, sekundaren und tertiären Alkoholen, den höheren Homologen der gleichen Reihe usw.

2. Aus den *Halogenverbindungen*, C_nH_{2n-1}X₈, welche die Atomgruppe —CX₈ enthalten, sind einige Säuren dargestellt worden, z. B.:

 $HCCl_3 + 4 KOH = H.CO_2K + 3 KCl + 2 H_2O.$

Man könnte bei dieser Reaktion einen Austausch der drei Chloratome gegen drei Hydroxyle erwarten unter Bildung der intermediären Verbindungen H. C≡(OII)₈ bzw. R−C(OII)₈. Solche sind jedoch konform den schon bei den Aldehyden und Ketonen beebachteten Gesetzmäßigkeiten nicht existenzfahig, sondern gehen unter Wasserabspaltung in die Sauren über:

 $R-C(OH)_3 = R-CO.OH + H_2O.$

Indessen sind Derivate solcher Verbindungen, welche man als dreiwertige Alkohole betrachten könnte und als "Orthosauren" bezeichnet, bekannt, z. B. der aus Ohloroform und Natriumäthylat dargestellte Orthoameisensäureäthylester, HC(OC $_2$ H $_5$) $_8$, eine neutrale, aromatisch riechende, in Wasser unloshehe, bei 146 9 siedende Plussigkeit.

3. Aus den Cyanverbindungen der Alkoholradikale, CnII2n+1. CN.

Die aus den Jodiden der Alkoholradikale durch Erhitzen mit Cyankalium dargestellten Cyanide (Nitrile) werden durch Verseifung in die fetten Säuren und Ammoniak übergeführt, z. B.:

$$CH_8.CN + 2H_2O = CH_8.CO_2H + NH_3.$$

Die Verseifung erfolgt durch Erwarmen mit Kalihydrat oder Salzsäure oder z.B., mit einer 66- bis 85-proz. Schwefelsaure.

Die Blausaure liefert so Ameisensaure neben Ammoniak; sie kann daher als das Nitril der ersteren betrachtet werden. Intermediär werden Saureamide (s. d.) gebildet (s. S. 120).

Auf die Wichtigkeit dieser Reaktion, durch welche man von einem Alkohol C_n zu der Säure C_{n+1} gelangt, ist bereits früher hingewiesen worden (S. 120). Da man die Säuren, weun auch nur umstandlich, durch Reduktion in die entsprechenden Alkohole überführen kann, so ist schrittweise ein synthetischer Aufbau der kohlenstoffreicheren Alkohole aus kohlenstoffarmeren möglich, welcher zumal für die normalen Alkohole von Wichtigkeit ist (Lieben und Rossi) (s. S. 86).

4. Man kann sich die Säuren als bestehend denken aus den Palaffinen C(n-1) $H_2(n-1)+2$ und Kohlensäure, z. B. Essigsäure aus CH_4+CO_2 , die Ameisensaure aus H_2+CO_2 . Diese zwei Bestandteile lassen sich indirekt miteinander vereinigen. So addiert sich Kohlensaure an Kalium- und Natriumalkyl (Wanklyn, S. 139), oder an Organomagnesiumverbindungen, z. B.:

$$CH_8Na + CO_2 = CH_3 \cdot CO_2Na$$
.

Die Ameisensäure entsteht in analoger Weise aus Wasserstoff und Kohlenshure unter geeigneten Bedingungen (S. 169):

$$II_2 + 00_2 = II.00_2II;$$

die Propionsäure durch Einwirkung von Kohlensäure auf Magnesiumäthyljodid.

5. Durch Überleiten von Kohlenoxyd über erhitzte Ätzalkalien oder Alkoholate, $C_n \coprod_{n=1}^{\infty} 1.0 Na$, z. B.:

$$OH_3.ONa + OO = OH_0.OO_2Na$$
 (bei 160°);
 $HONa + OO = H.OO_2Na$.

6. Durch Einwirkung von Phosgen, COCl₂, auf Zinkalkyl entstehen Säurechloride (s. d.), z. B.:

COCl₂ + zn CH₃ = CH₃.CO.Cl (Acetylchlorid) - zn Cl; durch Zersetzung mit Wasser entstehen daraus die Säuren:

$$CH_3.CO.CI + H_2O = CH_3.CO.OII + HCI.$$

7. Aus wasserstoffärmeren Säuren (n > 2) durch direkte oder indirekte Wasserstoffzufuhr; z.B. entsteht die Propionsaure, $C_3 H_6 O_2$, aus Aerylsäure, $C_3 H_4 O_2$.

Man kann diese Wasserstoffzufuhr u. a. durch Jodwasserstoff und Phosphor, oder indirekt durch Addition von Bromwasserstoff und Rückwärtssubstitution bewirken. Ungesättigte Sauren geben auch beim Schmelzen mit Ätzkali hierhin gehorige Säuren; so gibt die Orotonsaure, $\mathbf{C_4H_8O_2}$, 2 Mol. Essigsaure, $\mathbf{C_2H_4O_2}$.

8. Aus Oxysduren durch Erhitzen mit Jodwasserstoff, z. B.:

 $C_8H_6O_8 + 2HJ = C_3H_6O_2 + J_2 + H_2O.$ Milchsäure Propionsäure

9. Aus vielen mehrbasischen Säuren durch partielle Abspaltung von Kohlendioxyd; z. B. aus Oxalsäure Ameisensäure (s. S. 169);

 $C_2O_4H_2 = CO_2 + H.CO_2H.$

10. Acctessigestersynthesen. Aus Essigsäure können die Homologen R—CH₂—COOH und R—CH—CO₂H dargestellt werden, indem man erstere zunächst in Acctessigester, CH₂—CO—CH₂—COO.C₂H₃ (s. d.), verwandelt, in diesen Alkoholradikale einfuhrt und dann die erhaltenen Verbindungen durch konzentriertes alkoholisches Kali rückwarts spaltet. Beim Acctessigester ist hierauf näher einzugehen.

10 a. Eine analoge Reaktion beruht auf der Verwendung von Malonsaureester (s. d.).

11. Durch Elektrolyse auf komplizierterem Wege (B. 28, 2429).

Trennung. Die naturlichen Fette sind fast stets Glyceride mehrerer Sauren, so daß bei der Verseifung ein Säuregemenge resul-

tiert. Die Zerlegung solcher Gemenge wird bewirkt:

a) durch fraktionierte Destillation im stark luftverdünnten Raume; b) durch fraktionierte Fällung der in Alkohol gelösten Säuren mit essigsaurer Magnesia (die kohlenstoffreichere Säure wird zuerst niedergeschlagen), mit Chlorealcium usw.; c) durch fraktionierte Lösung: die trockenen Baryumsalze der Ameisensäure, Essigsaure, Propionsäure und Buttersaure sind verschieden, mit wachsendem Kohlenstoffstomgehalt stark zunehmend, in Alkohol löslich; d) durch fraktionierte (partielle) Sattigung und Überdestillation der nicht gebundenen Säure.

Verhalten. 1. Salze. Als einbasische Säuren bilden die vorliegenden Säuren neutrale Salze, z. B. $(C_2H_8O_2)$ Na.

Indessen gibt es auch saure Salze, wegen deren Existenz man geneigt sein konnte, die einbasische Natur der Sauren zu bezweifeln: die sogenannten übersauren Salze. Dieselben sind aber nur aus stark saurer Lösung auskristallisierbar, zerfallen durch Wasser und verlieren die überschüssige Säure auch beim Erhitzen. Man dat f daher annehmen, daß in ihnen Molekulverbindungen der neutralen Salze mit Sauren vorliegen, in welchen die Säure die Rolle von Kristallwasser spielt. Der ganze übrige chemische Charakter der Säuren, namentlich das Fehlen saurer Ester, beweist ihre Monobasizitat.

2. Von den einbasischen Sauren, auch den substituierten, leiten sich in ganz analoger Weise wie von den einwortigen Alkoholen außer den Salzen weitere Derivate ab. Das typische Wasserstoffatom ist austauschbar gegen ein Alkoholradikal unter Bildung eines Esters oder gegen ein zweites Saureradikal, wodurch ein Anhydrid entsteht; ferner ist das Hydroxyl ersetzbar durch ein Halogenatom, zumal Chlor; dadurch entstehen Chloride oder Chloranhydride der Säuren. Siehe "Säurederivate" S. 187.

Beim Austausch des Hydroxyls gegen SH entstehen Thiosäuren, gegen NH₂ Amide usw. Das Chlorid der Essigsaure ist das

Acetylchlorid, OH3-CO.Cl,

dasselbe regeneriert schon mit Wasser wieder die Essigsüure. Das Amid derselben ist das

Acctamid, CII, CO. NII,

welches auch mit Leichtigkeit die Säure zurückbildet (s. u.).

- 3. Durch Halogen werden die Sauren substituiert.
- 4. Durch Erhitzen der Alkalisalze mit Natronkalk oder häufig auch der Silbersalze für sich wird Kohlensaure abgespalten ("Entearboxylierung") und ein Paraffin gebildet (s. S. 45, C.). Paraffine entstehen auch durch Elektrolyse der Alkalisalze der Säuren (S. 46, D. 3).
- 5. Von Oxydationsmitteln werden die meisten Säuren nur langsam angegriffen, mit Ausnahme der Ameisensäure, welche leicht zu Kohlensäure oxydierbar ist und daher reduzierend wirkt.
- 6. Durch Erhitzen der Kalksalze der Sauren mit ameisensaurem Kalk werden sie zu Aldehyden, durch anhaltendes Erhitzen mit Jodwasserstoff und Phospher zu Paraffinen reduziert.
- 7. Durch trockene Dostillation der Kalksalze oder Erhitzen mit Phosphorsäureanhydrid werden sie in die Ketone $(C_{n-1}H_{2n-1})_2$ CO übergeführt.
 - 8. Umwandlung in die Aminbasen Cn-1: s. S. 195.

9. Abbau der höheren Säuren: a) mittels der Ketone; S. 150; b) mittels der Säureamide: S. 196.

Konstitution. Aus den Bildungsweisen (zumal 3, 4 und 6) sowie dem Verhalten (s. e. 3) folgt, daß die Essigsäure und ihre höheren Homologen Alkehole ind ein Kehlensteffaten. Speziell die Überführbarkeit der Alkehole in um ein Kehlensteffatem reichere Säuren mittels der Cyanide ist hierfur beweisend. Letztere enthalten das Alkeholradikal an die Cyangruppe —C=N gebunden. Bei der Verseifung bleibt das Alkeholradikal unverändert, der dreiwertige Stickstoff wird gegen O" und (OH)' ersetzt, welche an das Kehlensteffatem der ursprünglichen Cyangruppe treten und also die Gruppe —CO₂H, = —C $\stackrel{\circ}{\underset{O}{=}}$ 0 bilden.

Mithin ist aller Sauerstoff in den Säuren an ein einziges Kohlenstoffatom in Form der Gruppe CO₂H gebunden. Diese Gruppe, Carboxyl genannt, ist charakteristisch für das Vor-

handonsoin saurer Eigenschaften. Man kann daher die einbasischen Säuren auch als Verbindungen der Alkoholradikale mit Carboxyl betrachten, gemäß der Schreibweise:

ough detruction, gemus der Benfoldweise:

$$C_n H_{2n+1} \cdot CO_2 H_1 = C_{n+1} H_{2n+2} O_2 = C_m H_{2m} O_2$$

Die Ameisensäure ist dem entsprechend die Wasserstoffverbindung des Carboxyls, II—CO2II.

Je nachdem jenes Alkoholradikal primar, sekundar oder tertiär ist, unterscheidet man *primäre, sekundäre* und *tertiare* Säuren.

Vom hypothetischen Kohlensaurehydrat, CO(OII)₂, leiten sich die einbasischen Sauren durch Austausch von Hydroxyl gegen Alkyl bzw. Wasserstoff ab:

$$00 <_{0H}^{C_3H_7} = Buttorsäure, \quad 00 <_{0H}^{H} = Ameisensäure.$$

Sie werden auch als organische Carbonsäuren bezeichnet. Man kann sie aus den Paraffinen durch Austausch eines Wasserstoffatoms gegen Carboxyl ableiten. So ist die Essigsäure Methancarbonsäure usw.

Es steht außer Zweifel, daß es gerade das Wasserstoffatom der Carboxylgruppe (das "typische" Wasserstoffatom) ist, welches bei der Salzbildung gegen Metall ersetzt wird, denn die vorliegenden Säuren sind alle einbasisch, mithin ist die Anzahl der im Alkoholvadikal vorhandenen Wasserstoffatome für den Saure-

charakter gleichgültig. In den zwei- und höherbasischen Sauren hat man demgemaß zwei oder mehr Carboxyle anzunehmen.

Vergleicht man die Zusammensetzung der primären Alkohole, R—CII₂.OII, mit jener der zugehörigen Säuren, R—CO.OII(R=Alkyl oder H), so erscheinen letztere von ersteren durch Austausch der zwei Wasserstoffatome des Carbinols gegen ein Sauerstoffatom abgeleitet. Der Charakter der Ausgangssubstanz wird also durch den Eintritt des elektronegativen (acidifizierenden) Sauerstoffs völlig verändert.

Es sei daran erinnert, daß aus der Konstitution der Säuren die Konstitution der Aldehyde und Ketone, der primären und sekundären Alkohole, des Glykols, Äthylens, Athylenbromids abgeleitet wird.

Die rationellen Formeln der verliegenden Sturen kann man in verschiedener Weise schreiben, je nachdem, welche Umsetzung man verdeutlichen will. Vgl. S. 26:

Die außer dem Hydroxyl vorhandene Gruppe G_2H_3O oder CH_3 . CO, das Acetyl (Äthanoyl), welche den meisten Essigsauroderivaten gemeinsam und wie ein Element durch Austausch in andere Verbindungen einführbar ist, ist das Radikal der Essigsäure (s. S. 29).

Analog setzen sich die Radikale der Homologen zusammen, z. B. H.CO, Formyl (Methanoyl); C₈H₅O, Propionyl; C₄H₇O, Butyryl usw. Man bezeichnet diese Saureradikale oft mit dem Kollektivnamen

"Acyle" (Liebermann).

Die Aldehyde können als Wasserstoffverbindungen der Situreradikale, die Ketone als Verbindungen derselben mit Alkoholradikalen aufgefaßt werden:

 $(OH_3.OO)H$, Aldehyd; $(OH_8.OO).OH_3$, Aceton.

Der "o. N." (8.27) der Fettsituren wird durch Anhang des Worter "saure" an den Namen des Paraffines mit gleicher Kohlenstoffatornzahl gebildet, wobei also das "C" der Carboxylgruppe mitzurechnen ist.

Isomerien. Die Säuren der Essigsäurereihe weisen dieselben Isomeriefälle auf wie die Alkohole, deren Molekul ein Kohlensteffatom weniger enthält, denn sie entstehen aus diesen mittels der Cyanide. So existieren also: eine Propiensaure; zwei Buttersäuren, entsprechend den zwei Propylalkoholen; vier Valoriansäuren, analog den vier Butylalkoholen usf. Fur C₁₀ H₂₀ O₂ sind schen 211 Isomere deukbar. Unter allen solchen Isomeren ist stets nur eines eine normale Säure.

Andererseits ist die Anzahl isomerer Säuren mit n Kohlenstoffatomen gleich derjenigen der isomeren primären Alkohole von gleicher Kohlenstoffatomzahl.

١

Ameisensäure (Mothansture), Acidum formicicum, CH_2O_2 , (Samuel Fischer und John Ray 1670; Marggraf). Vorkommen: frei in den Ameisen, zumal Formica rufa, in den Prozessionsraupen (Bombyx processionea), den Borston der Brennesseln, den Früchten des Seifenbaumes (Sapindus saponaria), in den Tamarinden und Fichtennadeln; in kleiner Menge in verschiedenen tierischen Flüssigkeiten, im Schweiße, im Urin, im Fleischsaft.

Bildung. Aus Cyanwasserstoff, Chloroform, Methylalko-

hol usw., s. allgemeine Bildungsweisen.

Die Vereinigung von Wasserstoff und Kohlensäure (s. S. 164) vollzicht sich, wenn man deren Gemenge dem Einfluß der dunkeln elektrischen Entladung aussetzt, oder feuchte Kohlensäure auf Kalium wirken läßt (Kolbe und Schmitt 1861), oder Alkalicarbonate usw. mit Natriumsmalgam behandelt (B. 28, R. 458).

Amoisonsaure ontsteht ferner bei der trockenen Destillation oder bei der Oxydation verschiedener organischer Substanzen, z. B. Stärke (Scheele); auch bei deren Zersetzung durch konzen-

trierte Schwefelsäure (Zucker).

Darstellung. 1. Kohlenoxyd wird von kaustischem Alkali oder Natronkalk bei höherer Temperatur unter Bildung von ameisensaurem Salz absorbiert (Berthelot, Merz).

2. Durch Erhitzen von Oxalsäure entsteht in kleiner Monge (neben Kehlenoxyd, Kehlendioxyd und Wasser) Ameisensäure, desgleichen durch Einwirkung direkten Sonnenlichtes auf ihre mit Uranoxyd versetzte wasserige Lösung:

 $C_2 H_2 O_4 = CO_2 + CH_2 O_2$.

Bosonders beim Erhitzen von Oxalsaure mit Glycerin auf 100 bis 110° (Berthelot, Lorin) tritt dieser Zerfall in Kohlensäure und Ameisensäure ein, welche letztere sich mit dem Glycerin zu einem Ester, Monoformin (s. d.), vereinigt:

$$C_8H_5(OH)_3 + H.CO.OH = C_8H_5 < (O.HCO) + H_2O.$$

Glycerin Monoformin

Diosos Monoformin wird alsdann entweder durch Kochen mit viel Wasser oder durch Zugabe neuer Oxalsäure (durch deren Kristallwasser) verseift, webei sich in letzterem Falle unter Kohlensäureabspaltung neue Mengen Monoformin bilden, welche durch weiteren Oxalsäurezusatz wieder verseift werden usf. So kann eine sehr geringe Menge Glycerin beträchtliche Mengen Oxalsäure in Ameisensäure überführen (B. 15, 928).

Die wasserfreie Saure entsteht durch Zersetzung ihres Blei- oder Kupfersalzes mit trockenem Schwefelwasserstoff,

Eigenschaften. Farblose, an der Luft schwach rauchende Flüssigkeit, in der Kälte fest. Schmelzpunkt + 9°, Siedepunkt 99°, spez. Gew. 1,22. Riecht durchdringend sauer und stechend nach Ameisen; wirkt stark ätzend und verursacht auf weicheren Hautstellen schmerzhafte Geschwure. Stärker als Essigsäure. Kräftiges Antiseptieum. Zerfallt beim Erhitzen mit konzentrierter Schwefelsaure glatt in reines Kohlenoxyd und Wasser:

$$CH_2O_2 = CO + H_2O$$
.

Die Ameisensäure wirkt stark reduzierend:

$$H00.0H = 00^{3} + \Pi_{2}$$

Dem entsprechend zerfällt sie beim Erhitzen auf 160° oder in

Berühlung mit Rhodium in Kohlensäure und Wasserstoff.

Man kann diese Reduktionsfähigkeit, durch welche die Ameisensaure sich von allen höheren Homologen unterscheidet, erklären durch ihre nahe Beziehung zur Kohlensäure und auch zurückführen auf einen Aldehydeharakter, welcher aus der Konstitutionsformel (H-O-OHO) horausgelesen werden kann.

Salze, Formiate. Das Kallum-, Natrium- und Ammoniumsalz bilden Kristalle, die an der Luft zerfließen. Erstere gehen bei stärkerem Erhitzen unter Wasserstoffentwickelung in exalsaure Salze über. Das Ammoniaksalz zersetzt sich beim Erhitzen auf 180° in Formamid und Wasser:

$$\text{HCO}_2.\text{NH}_4 = \text{H.OO.NH}_2 + \text{H}_2\text{O}.$$

Bleisalz, Pb(HCO2)2, glänzende, schwer lösliche Nadeln.

Kupfersalz, $Cu(\Pi CO_2)_2 + 4H_2O$, blaue, monoklino Kristalle. Das Silbersalz bildet weiße Kristalle; seine Lösung scheidet

beim Erwarmen Silber aus. Desgleichen erleidet eine Silbernitratlesung beim Erwarmen mit Ameisensaure Reduktion.

Quecksilbersalze. Das leicht lösliche Oxydsalz vorwandelt sich bei schwachem Erwärmen der Lösung zunächst in das schwer lösliche Oxydulsalz (weiße Blättehen), dann in Quecksilber (charakteristische Reaktion).

Quecksilberchlorid wird in wässeriger Lösung durch Ameisensäure zu Quecksilberchlorür reduziert.

Essigsaure (Äthansaure), Acidum acelicum, C2 II4 O2.

In verdünnter Form, als roher Weinessig, schon den Alten bekannt in konzentriertem Zustande von Stahl (gegen 1700) dargestellt. Als Holzessig crwithnt von Glauber (1648). Zusammensetzung ermittelt von Berzelius 1814.

Vorkommen. Salze der Essigsäure finden sich in einigen Pflanzensaften, namentlich von Bäumen, und im Schweiß, in der Milz, den Muskeln und Exkrementen von Tieren. Ester der Essigsäure kommen gleichfalls vor, z.B. im Crotonöl das Triacetin (s. d.).

Bildung (s. S. 163 ft.). Tritt als Endprodukt bei der Oxydation sehr violer Verbindungen, auch beim Erhitzen derselben mit Alkalien auf.

Historisch interessant ist die folgende Synthese. Das Perchloräthylen, C₂Cl₄, welches man aus Tetrachlorkohlenstoff, CCl₄, bzw. aus Schwefelkohlenstoff und Chlor darstellt, gibt mit Chlor im Sonnenlicht bei Gegenwart von Wasser Trichloressigsäure, welche offenbar aus zunächst gebildetem Perchloräthan entsteht (Kolbe 1843);

 $UOl_8 - UOl_8 + 2 II_2 O = OOl_8 - OO_2 II + 3 II Ol.$

Lotztore Saure geht durch nascierenden Wasserstoff in Resignäure über (Mclsens),

Darstellung. 1. Aus Alkohol. Der Alkohol geht in verdünnter (bis 15 proz.) wässeriger Lösung an der Luft unter Vermittelung der "Essigmutter", eines Häutehens, das aus mikroskopischen Organismen, hauptsächlich Bacterium aceti, besteht, langsam in Essigsäure über. Diese sogenannte "Essiggärung" tritt ein beim Sauerwerden des Bieres oder Weines, unter Entstehen von Bieressig oder Weinessig.

Der Essig ist eine wisserige, meist nur 3- bis 6-proz. Lösung von Essigsiure, welche kleine Mengen Alkohol, höhere Säuren, wie Weinsäure, Bernsteinsäure, und Äthylester der Säuren, etwas Eiweißstoffe usw. enthält. — Darstellung: Nach dem älteren Verfahren (Frankreich) durch Lagern in halb gefällten, eichenen Holzfässern oder nach dem neueren Verfahren der Schnellessigfabrikation (Schützenbach).

2. Aus Hols. Die trockene Destillation des Holzes (s.S. 88), in gußeisernen Retorten vergenommen, liefert Gase, z.B. Wasserstoff 15 Proz., Methan 11 Proz., Kohlensäure 26 Proz., Kohlensaure 26 Proz., Kohlensaure 26 Proz., Kohlensaure 26 Proz., ferner den "Holzessig", welcher außer Essigsäure Methylalkohol, Aceten, Homologe der Essigsäure und brenzliche, stark riechende Produkte (Empyreuma) enthält, endlich den Holzteer, welcher der Carbolsäure verwandte Produkte einschließt.

Man verarbeitet den Holzessig auf Essigsäure durch Überführung in das Natrium- oder Calciumsalz, welche durch Erhitzen (ersteres bis zum Schmelzen, letzteres bis auf 200⁰) von Nebenprodukten befreit und dann mit Schwefelsaure destilhert werden.

Eigenschaften. Die Essigsaure ist eine stark saure, durchdringend essigsauer riechende Flüssigkeit, welche in der Kälte erstarrt zu bei 170 schmelzenden, großen Kristallblattern, dem Eisessig. Siedepunkt 1180, spez. Gew. (150) 1,055. Der Dampf brennt mit blauer Flamme. Beim Mischen mit Wasser tritt Kontraktion und Steigen des spezifischen Gewichtes ein, dessen Maximum dom Hydrat, CII3. CO2 H + II20 = CII3. C(OH)3 (Orthoessigsäure), mit einem Gehalt von 77 Proz. Säure und dem spez. Gew. 1,075 bei 15,50 entspricht; das spezifische Gowicht nimmt alsdann bei zunehmender Verdünnung wieder ab, so daß eine 50-proz. Saure ungefähr das spezifische Gewicht der 100-proz. Saure hat. Den Gehalt einer verdunnten Säure bestimmt man unter Berücksichtigung dieses Umstandes durch Aräometer oder durch Titration. Die Dampfdichte ist in der Nahe des Siedepunktes viel höher als die Theorie verlangt, über 250° aber normal. Die Säure ist hygroskopisch und beständig gegen Chromsaure und kaltes Kaliumpermanganat. Sie löst viele organische Verbindungen, auch Phosphor und Schwefel. Sie ist ätzend und erzeugt auf zarten Hautstellen schmerzhafte Wunden.

Übergang in Methan und Äthan: S. 47 und 48.

Salze. Die Salze der Essigsäure sind in Wasser löslich.

Kaliumacetat, (C2 H8 O2) K, weiße Blatter, zersließlich.

Übersaures Salz, $(C_2II_3O_2)K + C_2II_4O_2$, kristallisiert aus Eisessig in perlmutterglanzenden Blättchen. Auch ein Salz $(C_2II_3O_2)K + 2C_2II_4O_2$ existiert,

Natriumacetat, (C₂H₃O₂)Na + 3 H₂O, klare, leicht lösliche, rhombische Prismen (Terra foliata tartari orystallisabilis).

Ammoniumacetat, $(C_2 II_3 O_2) N H_4$, ist dem Kaliumsalz ähnlich. Schweißtreibendes Arzneimittel (Liquor ammonii acetici). Seine Lösung verliert beim Eindampfen Ammoniak. Es giht beim Destillieren Acetamid (s. d.).

Eisenoxydulacetat, $Fe_2(C_2H_dO_2)_4$, findet als "Eisenbeize" in der Färberei große Verwendung (s. Aluminiumsalz). Das in derselben gleichfalls benutzte normale

Eisenoxydacetat, $Fe_2(C_2II_3O_2)_6$, entsteht beim Mischen von löslichem Eisenoxydsalz mit ossigsaurem Natron. Seine Lösung ist tief braunrot; aus derselben wird beim Erbitzen mit viel Wasser ein basisches Salz gefällt:

$$\operatorname{Fe_2(C_2H_3O_2)_6} + 4\operatorname{H_2O} = \operatorname{Fe_2(OH)_4}_{(C_2H_3O_2)_2} + 4\operatorname{C_2H_4O_2}.$$

Es ist offizinell als Liquor ferri subacetici.

Das neutrale Aluminiumacetat, nur in Losung bekannt, wird als "Rotbeize" in der Kattundruckerei und Färberei in großer Menge verbraucht. Seine Verwendung beruht auf seiner leichten Zersetzbarkeit durch Wasser (z. B. beim Dämpfen) und der Verwandtschaft der restierenden Aluminiumverbindung zu den Farbstoffen. In kleinen Mengen als Adstringens gegen Ruhr usw. benutzt.

Bleisalze. 1. Neutrales Bleiacetat, Bleizucker, Pb(C₂H₃O₂)₂ + 3 H₂O, wird aus Bleiglätte und Essigsaure dargestellt und bildet farblose, glanzende, vierseitige Prismen; giftig, von widerlich süßem Geschmack. Verbindet sich mit weiterem Bleioxyd zu

basischen, alkalisch reagierenden Salzen, Bleiessig.
 Das einfachste basische Salz hat die Zusammensetzung:

$$Pb < \stackrel{OH}{(C_2H_8O_2)};$$
 ferner existient: $Pb < \stackrel{OH}{>} 0$ usw.

Auf 2 Mol. Essigsaure können bis zu 5 Mol. Bleioxyd gebunden werden. Verwendung zu Goulard'schem Wundwasser, in der Technik zur Bleiweißfabrikation usf.

Kupferacetat, $Ou(C_2H_8O_2)_2 + 2H_2O_1$, dunkelgrüne, leicht lösliche Kristalle, bildet basische Salze (Grünspan). Gibt mit arsenigsaurem Kupfer Doppelsalze, z. B. das Schweinfurter Grün.

Silberacetat, $\mathrm{Ag}(\mathrm{C}_2\Pi_3\,\mathrm{C}_2)$, ist ein sehr charakteristisches Salz der Essigsäure. Chanzende Nadeln.

Nachweis der Essigshure: 1. Erwärmt man ein Acetat mit Alkohol und Schwefelsäure, so entsteht der angenehm riechende Essigäther; 2. durch das Silbersalz; 3. durch das Auftreten des Kakodylgeruches beim Erhitzen des Natriumsalzes mit arseniger Säure.

Propionsaure, $C_8H_6O_2 = CH_8 - CH_2 - CO_2H$ (Gottlieb 1844).

Bildung aus Aorylsdure und aus Milchsäure (s. S. 165); aus milchsaurem Kalk auch durch Schizomycetengürung (Fitz).

Darstellung durch Verseifung von Äthylcyanid (1847; s. S. 120 und 164).

Die Propionsäure ist eine der Essigsäure ähnliche Flüssigkeit vom Siedepunkt 141°. Sie wird aus der wässerigen Lösung durch Chlorcalcium als Öl abgeschieden, daher der Name ($\pi \varrho \check{\omega} vog$, der erste, und $\pi l \omega \nu$, fett: erste ölformige Säure).

Buttersduren, C4 H8 O2.

1. Normale Buttersäure (Butansaure), Gärungsbuttersdure, Propylcarbonsdure, $CH_2-CH_2-CH_2-CO_2H$.

Vorkommen. Frei im Schweiß, in der Fleischstüssigkeit, im Dickdarminhalt und den festen Exkrementen; als Hexylester im Öl der Fruchte von Heracleum giganteum, als Octylester in Pastinaca sativa, als Glycerinester (2 Proz.) in der Butter (Chevreul 1822).

Bildung (s. auch allgemeine Bildungsweisen). Entsteht bei der Faulnis feuchten Fibrins; des Kases (ist daher im Limburger Kase enthalten); bei einer Schizomycetengärung des Glycorins und von Kohlenhydraten (Pelouze und Gélis; Fitz; s. u.). Ferner bei der Oxydation von Albuminen mit Chromsäure, von Fetten mit Salpetersäure, von Coniin usw.; auch bei der trockenen Destillation des Holzes.

Darstellung durch die "Buttersäuregärung" von Zucker oder Stärke, veranlaßt durch Spaltpilze (z. B. Bacillus butyricus), bei Gegenwart von Calciumcarbonat oder Zinkoxyd, welche die sich bildende freie Säure binden.

Wird die Gärung durch unreines Aussantmaterial, faulen Käse usw, eingeleitet, so entsteht durch andere Mikroorganismen meist zunächst Milchsäure, welche dann erst durch die Buttersaurebazillen in Buttersäure übergefuhrt wird.

Dieke Flüssigkeit von unangenehm ranzigem, bei Gegenwart von Ammoniak schweißartigem Geruch, mit Wasser mischbar und aus der wässerigen Lösung aussalzbar. Siedepunkt 163°. Schwierig oxydierbar.

Das Calciumsalz, $\operatorname{Ca}(C_4H_7O_2)_2 + H_2O_1$, bildet glänzende Blättchen und ist in der Hitze schwerer in Wasser löslich als in der Kalte.

Das Silbersalz, $Ag(O_4\Pi_7O_2)$, glünzende Blättehen, ist in Wasser schwer löslich.

2. Isobuttersäure (2-Methylpropansäure), Dimethylessigsäure, (CH₈)₂=CH-CO₂H. Ist in freiem Zustande im Johannisbrot (Redienbacher), in der Wurzel von Arnica montana, als Ester

in Pastinaca sativa und im Romisch-Kamillenöl enthalten. Gewinnung aus Isopropyloyanid (*Erlenmeyer*), durch Oxydation des Isobutylalkohols, durch Acetessigestersynthese (s. d.) usw.

Sie ist der Gärungsbuttersäure sehr ähnlich, lost sich aber schwerer in Wasser (1:5) und siedet um 9° niedriger (154°). Im Gogensatz zu dieser ist sie durch Chromsäuremischung leicht oxydierbar zu Aceton bzw. Essigsäure und Kohlensäure.

Die Existenz der Isobuttersäure wurde von Kolbe theoretisch vorausgesehen (1864). Das Calolumsalz, $Ca(C_4H_7O_3)_{2_1}$ ist, entgegengesetzt seinem Isomeren, in heißem Wasser leichter loslich als in kaltem.

Valeriansäuren, C₅ H₁₀O₂.

Alle vier theoretisch möglichen Modifikationen existieren.

- 1. Normale Valeriansäure (Pentansäure), $CH_3-(CH_2)_8-CO_2H$, Propylessigsaure, aus Normalbutyleyanid (Lieben und Rossi 1871). Siedepunkt 186^0 . Am besten darstellbar aus Propylmalonsaure (s. Malonsäuresynthesen), durch Abspaltung von Kohlensäure (B. 21, R. 649). In Wasser schwer löslich (1:27).
- 2. Isovaleriansäure (Methyl-3-butansäure), gewöhnliche Valeriansäure, Isopropylessigsaure, (CH₃)₂=CH— CH₂—CO₂H, entsteht aus Isobutyleyanid. Sie findet sich in freiem Zustande und in Form von Estern im Tierreiche und in vielen Pflanzen, zumal (frei) in den Wurzeln von Valeriana officinalis und Angelica archangelica, aus denen sie durch Auskochen mit Soda gewonnen wird; ferner z. B. in Delphintran (Chevreul 1817), in den Beeren von Viburnum opulus, im Fußschweiß usw. Die natürliche Säure enthält meist auch aktive Valeriansaure (s. u.) und ist daher optisch aktiv. Die Oxydation des Gärungsamylakkohols durch Chromsäuremischung führt zu einem abnlichen Gemenge. In reinem Zustande ist sie optisch inaktiv und siedet bei 175°; sie riecht unangenehm stechend, sauer und nach altem Käse; wirkt ätzend. Findet in der Medizin Verwendung.
- 3. Äthylmethylessigsäure (Methyl-2-butansaure), aktive Valeriansaure, $^{\rm OII_3}_{\rm C_2 II_5}$ >OH—OO₂H. Findet sich in der Natur (s. o.) und entsteht aus dem linksdrehenden Amylalkohol durch Oxydation; sie ist alsdann rechtsdrehend, während sie, synthetisch, z. B. nach der Acetessigesterreaktion dargestellt, optisch inaktiv ist. Die maktive Säure ist mittels des Brucinsalzes in die beiden aktiven Komponenten zerlegbar. S.-P. 175°.
- 4. Trimethylessigsäure, Pivalinsäure, (CH₃)₈≡C−CO₂H. Darstellbar aus tertiärem Butyleyanid (Butlerow 1873). Bei gewohnlicher Temperatur fest (Sm.-P. 35°, S.-P. 164°). Riecht ähnlich der Essigsaure.

Heaylsauren, CoH12O2.

Von Hexylsäuren sind theoretisch acht Isomere denkbar und bereits sieben bekannt. Unter ihnen ist die wichtigste die

Normale Capronsäure, OH₃—(OH₂)₄—OO₂II (Chevreul 1822), welche sich im Kokosnußól, Limburger Käse, als Glycerinester in der Ziegenbutter findet und bei der Buttersäuregarung des Zuckers, wie bei der Oxydation von Eiweißkörpern, höheren Fettsäuren usw., ferner bei indirekter Reduktion von Zuckerarten entsteht. Riecht sehr unangenehm und anhaftend nach Schweiß und ranziger Butter. Siedepunkt 205°.

Höhere Feltsäuren.

Die in der Natur vorkommenden höheren Säuren sind normale Sauren und besitzen meist eine paare Kohlenstossatomzahl. Wie bereits S. 163 besprochen, sind sie meist entwoder an einwertige Alkohole oder an den dreiwertigen Alkohol Glycerin gebunden und bilden so die Wachsarten einerseits, die Fette und öle andererseits. Man gewinnt sie daraus durch Verseifung, z. B. Kochen mit alkoholischem Kali:

 $\begin{array}{ccc} C_{30} \amalg_{01} (O\,.\,C_{16} \amalg_{81} O) \,+\, \amalg_2 O &=& C_{30} \amalg_{92} O \,+\, C_{15} \amalg_{82} O_2; \\ \text{Palmitinsaure-melissylester} & \text{Melissylalkohol Palmitinsauro} \end{array}$

 $C_3H_5(O\cdot C_{18}II_{85}O)_3+3H_2O=C_8II_5(OII)_3+3C_{18}H_{86}O_{2\bullet}$ Stearinsdure-glycerinester Glycerin Stearinslure

Die höheren Sauren mit unpaarer Kohlenstoffatomzahl, C_{11} , C_{13} , C_{15} und C_{17} , sind aus den um 1 At, Kohlenstoff reicheren Säuren durch Überführung in die Ketone C_{n-1} II_{2n-1} . OO. C II_{8} und Oxydation der letzteren dargestellt worden (Krafft). S. S. 159.

Heptylsäure, $C_7\Pi_{14}O_2$. Die normale Säure, Önanthylsäure (Heptansäure), entsteht durch Oxydation ihres Aldehyds, des Önanthols (S. 150), sowie des Ricinusöls. Sie besitzt schwachen Fettgeruch.

N.-Caprylsäure, $C_8\Pi_{16}O_2$, findet sich als Glycerinester in der Ziegen- und Kuhbutter, dem Kokosnußöl usw. Unter -[-160 fest.

N.-Nonylsäure, *Pelargonsdure*, findet sich in Pelargonium roseum. Sie ist aus Normal-Octylalkohol mittels der Nitrilreaktion, ferner durch Oxydation der Ölsäure und des Rautenöls darstellbar.

Caprinsture, $C_{10}H_{20}O_2$, findet sich in der Ziegenbutter und dem Kokosnußel; ist auch synthetisch darstellbar. Fest, Sm.-P. 81°.

Undecylsäure erhält man durch Reduktion der Undecylensäure, $C_{11}\,\Pi_{20}\,O_2$, welche aus Rieinusöl durch Destillation im Vakuum dargestellt wird,

Laurinsäure, $\mathrm{C}_{12}\mathrm{H}_{24}\,\mathrm{O}_2.$ Im Lorbeerël, als Glycerinester, Nadeln.

Myristinsäure, $C_{14}H_{28}O_2$. In der Muskatbutter (von Myristica moschata); in der Rindergalle.

Palmitinsäure (Hexadecansäure), $C_{16}H_{32}O_2$. Vorkommen: s. "Palmitin". Sie ist am vorteilhaftesten aus dem japanischen Pflanzenwachs oder dem Palmöl (Gemisch von Palmitin und Olein) zu gewinnen und entsteht auch durch Schmelzen von Ölsäure oder von Cetylalkohol mit Kalihydrat. Sm.-P. 60°.

Margarinsaure, $C_{17}H_{54}O_2$, glaubte man fruher in den Fetten aufgefunden zu haben. Man hatte aber ein Gemisch der Säuren C_{16} und C_{18} unter Handen (s. S. 36). Die wirkliche Margarinsaure ist synthetisch, z. B. aus Cetylcyanid, $C_{16}H_{53}$. CN, gewonnen worden.

Stearinsaure, $C_{13}H_{36}O_2$. Vorkommen: s. "Stearin". Sie entsteht u. a. durch Hydrieren der Ölsäure und wird aus der Sheabutter oder aus Hammeltalg dargestellt. Sm.-P. 69°.

 ${\bf Mit}$ flüssiger Stearinsäure getrankter Gips bildet die sogenannte Elfenbeinmasse.

Arachinsäure, $C_{20}H_{40}O_{2}$. Im Erdnußöl (v. Arachis hypogaea). Behensäure, $C_{22}H_{13}O_{2}$. In den Nússen von Moringa nux Behen. Lignocerinsäure, $C_{24}H_{48}O_{2}$. Im Buchenholzteer; im Erdnußöl.

Cerotinsäure, $O_{26} \coprod_{52} O_2$ (B. 30, 1415), ist frei der Hauptbestandteil des Bienenwachses; ihr Cerylester der des chinesischen Wachses. Sie entsteht auch, wie überhaupt die hochmolekularen Sauren, aus dem zugehörigen primaren Alkohol durch Schmelzen mit Kalhhydrat (Oxydation).

Melissinsäure, $\Pi_{80}\Pi_{60}O_2$ oder $C_{81}H_{02}O_2$. Im Bienenwachs.

Stearinkerzen; Seifen; Pflaster.

Ein Gemisch von Palmitinsaure mit (vorwiegend) Stearinsaure bildet die *Stearinkerzen* des Handels, die gewöhnlich außerdem, zur Vormeidung kristallinischer Struktur, etwas Paraffin oder Wachs enthalten.

Die Kerzenfahrikation beruht auf der Verseifung der festen Fette, besonders des Rindstalgs und Hammeltalgs, mit Wasser und Kalk, mit konzentrierter Schwefelsäure oder durch Fermente. Verseifung: s. Glycerin.

Seifen sind die Alkalisalze der drei Säuren Palmitinsäure, Stearinsäure und Ölsäure, und zwar sind die festen Seifen die Natronsalze, und enthalten vorwiegend feste Säuren; die Schmierseifen hingegen sind die Kalisalze und enthalten vorzugsweise Ölsäure. Durch Kochsalz werden die Kaliseifen in die in der überschüssigen Salzlösung unlöslichen Natronseifen übergeführt

("ausgekernt", "ausgesalzen"). Die Alkalisalze lösen sich in wenig Wasser klar auf, diejenigen der festen Fettsäuren dissoziieren aber mit viel Wasser in freies Alkali und je nach den Bedingungen freie Fettsäure oder saures fettsaures Salz (analog überessigsaurem Kali). Die Wirkung der Seife beruht wesentlich auf der innigen Mischungsfahigkeit ihrer Lösungen mit den an sich unlöslichen Fetten (Emulsionierung). Die Calcium-, Baryumund Magnesium-Salze sind in Wasser unlöslich, aber aus Alkohol zum Teil kristallisierbar. Die Bleisalze werden durch Kochen der Fette mit Bleioxyd und Wasser erhalten und bilden die sogenannten Pflastor (Bleipflaster).

B. Ungosättigio Säuren, Cn II2n-2O2.

	Sm1.	нР.		5mP.	SP.
Aerylsäure, $O_9\Pi_4O_9$ Crotonsturen: $\begin{bmatrix} 1 \text{ it } \\ 1 \text{ b} \\ O_4\Pi_9O_2 \end{bmatrix}$	10 ⁰ 72 ⁰ 15 ⁰ 1. 10 ⁰	169 ⁰	Angelicasture $\left.\begin{array}{l} \text{C}_5\Pi_8O_2\\ \text{Figlinstate} \end{array}\right\} \stackrel{C_5\Pi_8O_2}{\text{Drenzterebinstate}}.$ Distate, $C_{18}\Pi_{84}O_2$	''	185 ⁰ 198 ⁰

Diese Säuren heißen auch Säuren der Ölsäurereihe. Sie sind den Säuren der gesättigten Reihe, abgesehen von zum Teil namhaften Schmelzpunktsdifferenzen, physikalisch sehr ähnlich und zeigen auch als Säuren vollkommen analoges Verhalten wie jene, unterschieiden sich aber von ihnen charakteristisch durch ihre Additionsfähigkeit, indem sie durch Aufnahme von 2 At. Wasserstoff (mittels Erhitzen mit Jodwasserstoff) oder durch Verbindung mit 1 Mol. Halogenwasserstoff oder Halogen in jene Säuren bzw. Substitutionsprodukte derselben übergehen. Z. B. wird aus der Ölsture, C₁₈ H₃₄ O₂, Steurinsäure, C₁₈ H₃₆ O₂, oder durch Brom Dibromsteurinsäure, U₁₈ H₃₄ Br₂ O₂, gebildet. Ein weiterer Unterschied liegt in ihrer leichten Oxydierbarkeit.

Sie charakterisieren sich hierdurch als Derivate der ungesättigten Kohlenwasserstoffe der Äthylenreihe, aus welchen man sie entstanden denken kunn durch Ersatz eines Wasserstoffatoms gegen Carboxyl. Man kann sie daher auch Olefineurbonsauren nennen.

Bei Addition von Halogenwasserstoff tritt das Halogen nicht regelmäßig an dasjonige Kohlenstoffatom, welches am wenigsten Wasserstoff gebunden hat.

- 2. And makes objeted Alkederdon, lew deron Judiden, durch The Julianage is the typical and Volecifung derindling, v. B. Grotonincrease. Alk holds to S. 180).
 - I . Is tal bacorowere a sind analoge of hen gestittigter Blinren.
- 3. And den Marcehalogenaubstitutionsprodukten der gesättigten bettsecten durch Franzone mit alkoholischem hab, zuweibn durch bloßes Ethitzen mit Wasser.

The a Reskie n ist analog der Bibliung der Olefina ann Halogen a'kaj, sie trist ein bei stengenigen ent litulerten Bauren, welche das Halogen in Abriliung nom Carlesaal enthalten (c. B. 188 ff.).

on. Aus three Chbers usw. cub titutionsprodukten durch filiek

warte uladitytion, wie Athun and Chlorathyl.

4. Aus Fauren der Milebauurbruihe durch Abspaltung von Wasser, z. B.:

 $\begin{array}{cccc} \mathrm{CH_7}(\mathrm{OH}) & \mathrm{CH_2}/\mathrm{OOH} & \mathrm{CH_2} \cong \mathrm{CH}/\mathrm{CO}_{\mathrm{g}} \mathrm{H} + \mathrm{H_2O}, \\ & & \mathrm{Accyphano} \end{array}$

Bees Reaktion entquicht der Bildung der Gleime aus einweitigen. Alkehelen

Konstitution and Isomerian. Die Konstitution der unperstruten Sauren $C_n H_{s,n-2} O_{s}$ ist durch ihre Auffassung als Obtae arbeitecuren gegeben. Es sind also so viele isomere Sauren denklen, als magesattigte Alkoholo von n-1 Kohlenstoffatomen existeren (s. Bildingsweider 2).

Ther Out der doppedten Bundung läßt sieh gewöhnlich durch Oxydation erunt@la, web he an der Stelle der doppedten Bindung eintritt (sgl 8.57) met zu 3 Mel. einbasischer fetter Säure führt, ... B

CH, LH CH CO2H I 2KOH I O - 2CH CO2K I H2O.

Anders Oxydationanittel apulten moist in kludicher Woiss, aber unter weiter gehender Oxydation.

Hel reach higher travilation binguigen werden zwei Hydroxylpruppen angelagest, med as entwiden Dioxychuren von gleb her Kohlen Differensiald, z. H. ang blance. Dioxychenthumme, Cm II, (CH)₂C₂.

twisses in persitipte barren erleiten bei der Kalischmelze, in sogar Schou k im Ke hen mit Nationlaupe eine interesante "Bulupenny", indem üse doppelte lündung in der Richtung gegen der Cubersst somdert; s. u. gehr Hydrosorbinauma

 $CH_3 - CH_2 - CH = CH - OH_2 \cdot OO_2H$

größtenteils in

OH3-OH2-OH2-OH=OH.CO,H

über. (Ahnliches s. S. 64, sowie bei Hydrophtalshuren.) Solche Vorgänge, als Umlagerungen bezeichnet, erklaren sich durch Annahme einer Addition und Wiederabspaltung in anderer Weise von Atonigruppen oder Atomen, hier von Wasser. Vgl. Fittig, B. 27, 2676.

Acrylsäure (Proponsaure), $C_3H_1O_2$, $=CH_2=CH-CO_2H$ (Redtenbacher). Darstellung aus Acrolein durch Oxydation mit Silberoxyd, oder durch Kochen von β -Chlorpropionsäure mit Alkali (vgl. Bildungsweise 3) oder aus Dibrompropionsäure durch metallisches Kupfer. Der Propionsäure sehr ähnlich (Sm.-P. + 13°, S.-P. 139 bis 140°) und z. B. mit Wasser mischbar. Polymerisierbar. Durch Zink und Schwefelsäure wird sie in der Wärme zu Propionsäure reduziert, durch schmelzendes Alkali in Essigsäure und Ameisensäure gespalten.

Crotonsduren, C₄H₆O₂. 1a. Gewöhnliche oder feste Crotonsäure (2-Butensäure), CH₃—CH=CH—CO₂H. Vorkommen (nehen 1b) im rohen Holzessig. Darstellung: Aus Allyljodid erhält man das Allyleyanid, C₃H₅. CN, und aus diesem durch Verseifung die feste Crotonsture, so daß also eine Wanderung der doppelten Bindung (Umlagerung) eintritt. Sie ist ferner leicht darstellbar durch Erhitzen von Malonsaure (s. d.) mit Paraldehyd und Eisessig. Bildet feine, wollige Nadeln oder große Prismen. Schmelzpunkt 72°, Siedepunkt 180°. Riecht ähnlich der Buttersaure, und ist in Wasser noch ziemlich löslich. Gibt beim Schmelzen mit Kali (2 Mol.) Essigsäure.

1 b. Isocrotonsaure. Durch Einwirkung von Natriumamalgam auf Chloriscorotonsaure entsteht "flüssige" C., ein Gemisch von Isomit Crotonsaure, deren Na-salze durch Alkohol trennbar sind. Die Isocrotonsaure schmilzt bei 15°, siedet bei 160° und geht bei 180° in feste Crotonsaure über. Sie zeigt chemisch fast das gleiche Verhalten wie die Crotonsaure, z. B. beim Schmelzen mit Kali, und ist mit dieser stereoisomer (4. S. 23). Nach Wislicenus (A. 248, 281) ist ihre Konstitution die folgende (s. auch Chlorcrotonsaure u. A. 343, 333):

- 2. Vinylessigsäure, $\text{OH}_2 \!\!=\!\! \text{OH} \!\!-\! \text{OH}_2 \!\!-\! \text{CO}_2 \!\!\!\! \text{II},$ ist synthetisch dargestellt.
- 3. Methacrylsäure (Methylpropensäure), $\mathrm{CH}_2=\mathrm{C}<_{\mathrm{CO}_2\mathrm{H}}^{\mathrm{CH}_3}$, kommt im Römisch-Kamillenöl vor. Sm.-P. 15°. Gibt beim Schmelzen mit Kali Propionsäure und Ameisensäure. Polymerisiert sich beim Stehen.

Augeireassure, CH₂ - CH₃ CCH₃ CO₃H, findst sich in der 3. p. 3. 3. a. a. a. 1 a. 1 a. der stere eiseneren Tiglinskuro im Römisch-3. a. a. 1 a. 3. A. 283, 1054, Sun-1, 450.

Binergioral-instance, Calling, (CHI); C Oil Oil Oil; (OOgil, consists to a day in right on day to addication for the addication (8, d.).

Hydrogardansaure, C. Hyd), (s. v. S.), entstalit durch Reduktion der B. Mars and B. 1927, Physighen, 25-P. 2080.

1 13ccc 1 langer above above angle cathgien Sauren: Fillig, A. 188; 195., 255, 4, 276., 283, 47; 16, 27, 2658; Williams, I. o.

Uminoylensaure, Call, Og and Richard (s. Undecylsiano).

Die Ölbburg, C₁₀ H₁₀O₁ (Cheercal), ist als Olem namentlich in den fetten Olem (Ohvenol, Mandelől, Fischtran) enthalten. Furblesse, in der Költe zu weißen Nadeln'erstarrendes Öl. Sm.-P. 149. Nicht unzersetzt flüchtig. Geruch- und geschmackles, indifferent gegen Lackmus, wird aber an der Luft rasch durch Oxydation gelb und sauer, und nimmt ranzigen Geruch an. Bleisalz ist in Ather Isslich, wedurch sie sich von Palmitin- und Stearinsture Isslic. Gibt bei der Reduktion die (gesättigte) Stearingure, beim Schmelzen mit Kalihydrat die Säuren C₁₀H₈₂O₂ und C₂H₄O₂. Salpetrige Saure verwandelt sie in die stereoisomere Liberten fürze (Sm.-P. 51°).

the Kenstantian entspricht der Formel (A. 848, 354);

 $-c_{H_2}$ $-c_{H_2}$, $-c_{H_3}$ $-c_{H_4}$ $-c_{H_2}$, $-c_{H_2}$

Bruenskurs, C32H49O2, in Rodal (Brassica campostels). Sm.-P. 389.

Verwandt ist die zur folgenden Reine gehörige Linolsüure, C. H., O., volche als Gycerinester in den trocknonden Ölen (Leinöl, Hande), Novad) zurkenmat, und die Rieinunölsüure (s. d.).

C. Propiolanuroroiho, Callan 40g.

The Sauron dieser Reihe onthalten wiederum zwei Alome Wasserstoff weniger als die der verigen. Die eigentlichen Propielsauren to. S. "sineauren") sind als Carbonsäuren der Acetylenskublenwasserstoffe zu betrachten, z. B. Propielsäure, CH: C. CO₂H, als Acetylenesrisensaure. Demgemaß können sie aus den Natrium-dertraten der Acetylene durch Addition von Kohlensäure entstehen fansleg Indungsweise 4 der gesättigten Säuren, S. 164), und geben mit ammoniskalischer Silber- und Kupferlösung explosive Verlendungen (s. S. 63 und 98).

Diese Eigenschaft fehlt anderen Sauren dieser Reihe, in welchen man zwei Doppelbindungen annimmt (o. N. "-diensäuren"). Beide Reihen sind den vorher beschriebenen ungesattigten Sauren sehr ähnlich, aber von ihnen unterschieden durch ihre Fähigkeit, zunächst zwei, im ganzen vier einwertige Atome Wasserstoff oder Halogen zu addieren.

Propiolsaure (Propinsaure), Propargylsäure, $C_8 \, H_2 \, O_2$, $= OH = C - CO_2 H$, entspricht dem Propargylalkohol, und entsteht aus Acetylendicarbonsaure (s. d.) beim Erwarmen des sauren Kalisalzes in wässeriger Lösung (B. 18, 677). Sie ist der Propionsäure physikalisch sehr ähnlich, bildet unter 6° seidenglanzende Kristalle und siedet bei 144°. In Wasser und Alkohol leicht löslich. Bräunt sich an der Luft. Gibt eine charakteristische explosive Silberverbindung.

Tetrolsäure, $0_4\Pi_4$ 02. Aus β -Chlororotonsäure durch Kalilauge.

Farblose Tafeln vom Schmelzpunkt 760.

Sorbinsäure, OH_3 . OH=OH. OH=OH. OO_2H . In unroufen Vogelbeeren. Zerfleßliche Tafeln.

Geraniumsäure, C₁₀ II₁₀ O₂, entspricht dem Aldehyd Citral. Aus

Methylheptenon synthetisch darstellbar.

Undecolsäure, $C_{11}H_{18}O_{21}$ Palmitolsäure, $C_{16}H_{28}O_{2}$, Stearolsäure, $C_{18}H_{82}O_{2}$, Behenolsäure, $C_{22}H_{40}O_{2}$, entstehen aus den entsprechenden ungesättigten Säuren, $C_{n}H_{2n}$ —2 O_{2} .

Anhang. Eine Diacetylenmonocarbonsäure (Pentadiinsäure), OH=0-C=C-Oo₂H, scheint zu existieren (B. 18, 681).

D. Halogensubstitutionsprodukte der einbasischen Säuren.

Die gesättigten einbasischen Säuren liefern bei der Einwirkung von Chlor oder Brom Substitutionsprodukte, z. B.:

Sm1·.	S,-P,		SmP.	81.
170	1180	OII ₈ —OII ₂ —OO ₂ H Propionsture	n.	1400
626			л.	1860
п. 520	1910	C2H2Br2-CO2II	400	
	17 ⁰ 82 ⁶ ft.	62 ⁶ 186 ⁰	170 1180 CH ₃ -CH ₂ -CO ₂ H Propionshure	170 1180 CH3-CH2-CO2H Propionshure fl.

Auch von den wasserstolfärmeren Säuren leiten sich solche Substitutionsprodukte ab (S. 184).

Diese Verbindungen sind nach wie vor einbasische Säuren, welche oft mit ihrer Muttersubstanz noch große Ähnlichkeit haben und dieselbe an Azidität übertreffen. Da ihre Saurenatur unverändert geblieben ist, enthalten sie noch die Carboxylgruppe; das Halogen ist daher an die Stelle von Wasserstoffatomen der Kohlenwasserstoffradikale getreten. Man kann sie auch auffassen als Halogensubstitutionsprodukte der Kohlenwasserstoffe, in welchen ein H-atom gegen Carboxyl ersetzt ist:

CII3. Cl, Chlormothyl; CII2 Cl (CO2 II), Chloressigsäure.

Dieser Auffassung entsprechen auch die Bildungsweisen und Eigenschaften dieser substituierten Säuren. Während sie als Säuren ein den nicht substituierten Säuren ganz analoges Verhalten zeigen, also Salze, Ester, Chloride, Anhydride und Amide bilden können, zeigen sie dieselbe leichte Beweglichkeit und Austauschbarkeit ihrer Halogenatome wie die Substitutionsprodukte der Kohlenwasserstoffe (s. S. 68).

Isomerien und Konstitution. Während jedesmal nur eine Mono-, Di- und Trihalogenessigsaure existiert, sind je zwei isomere Monohalogenpropionsauren (siehe Tabolle) bekannt. Es erklärt sieh dies leicht daraus, daß in der Propionsäure:

$$CH_3$$
— CH_2 — CO_2H

die zwei α - und die drei β -Wasserstoffatome nicht gleichartig gebunden sind, indem jone an einem dem Carboxyl benachbarten (α)-, diese an dem entfernteren (β)-Kohlenstoffatom sich befinden. Theoretisch sind daher in Übereinstimmung mit den Beobachtungen die folgenden zwei Isomeren denkbar:

Diese beiden Säuren gehen durch Austausch von Halogen gegen Hydroxyl in zwei isomere Milchsäuren (s. d.) über:

CII₈—CII(OII)—CO₂II und CH₂(OH)—CII₂—CO₂H, und zwar die
$$\alpha$$
-Saure in die gewöhnliche, die β -Saure in die sogonannte Athylenmilchsaure.

Nun ergibt sich die Konstitution dieser beiden Milchsäuren

aus ihren Bildungsweisen (s. d.). Hierdurch ist auch der Ort des Halogens in den substituierten Propionsäuren bestimmt.

Allgemein bezeichnet man diejenigen substituierten Sauren, welche das Halogen an das dem Carboxyl benachbarte «-Kohlenstoffatom gebunden enthalten, als «-Sauren, die anderen als β -, γ - usw. Sauren, indem man die von dem Carboxyl aus aufeinander folgenden Kohlenstoffatome der Reihe nach als «, β , γ usw. bezeichnet.

Man unterscheidet daher z. B. α -, β -, γ -Chlorbuttersiture; ferner $\alpha\alpha$ -, $\alpha\beta$ -, $\beta\beta$ -Dibrompropionsäure usw.; als Derivate der Crotonsäure die α -Chlorerotonsäuren, OH_2 — OH_1 — OH_2 — OH_3 — OH_4 — $OH_$

sauren, OH3-OCI=OH-OO2H, usf.

Die Chlor- und Bromerotonsäuren sind in je zwei sterceisomeren Formen bekannt (A. 248, 281), welche sich von der Croton- und Isocrotonsaure ableiten.

Eine gechlorte Ameisensäure, Cl—CO₂II, ist nicht existenzfahig; Derivate: s. Chlorkohlensäure.

Bildung. a) Der gesättigten substituierten Sturen:

1. Durch direkte Substitution mittels Chlor oder Brom, zweckmaßig unter Zusatz von Phosphor (oder Schwefel).

Hierbei tritt das Halogen in die a-Stellung zum Carboxyl.

Die Trimethylessigslure, $(CH_8)_8 \equiv C - OO_2H$, welche kein Wasserstoffstom in «-Stellung enthalt, wird daher durch Brom nicht substituiert (B. 23, 1594).

2. Aus Oxysäuren (Glykolsaurereihe) durch Phosphorpenia-

chlorid, Bromwasserstoff usw.

3. Durch Addition von Halogen oder Halogenwasserstoff an die

ungesättigten Säuren.

b) Der ungesättigten substituierten Sturen; z. B. durch Halogenwasserstoffabspaltung aus di- und polysubstituierten Sauren;

$$\begin{array}{ccc} \text{OH}_{8}-\text{OHOl}-\text{OHOl}-\text{OO}_{2}\text{II} & -\text{HOI} = \text{OH}_{8}-\text{OOl}=\text{OH}-\text{OO}_{2}\text{II}. \\ \text{α-β-Dichlorbuttersiture} & \beta$-Chlorcrotonsiture \\ \end{array}$$

Verhalten. 1. Die α-monohalogensubstituierten Säuren tauschen das Halogen leicht gegen Hydroxyl aus (s. Oxysäuren). Dieser Austausch tritt bei den monochlorsubstituierten Säuren schwerer als bei den analogen Brom- und Jodverbindungen ein, aber leichter als bei Chloralkyl, und wird durch feuchtes Silberoxyd, oft aber schon durch Kochen mit Wasser bewirkt (A. 200, 75):

$$\begin{array}{c|c} \text{CII}_2\text{Ol} & \text{CII}_2.\text{OII} \\ \mid & + \text{II}_2\text{O} = \mid & + \text{HOl.} \\ \text{CO}_2\text{H} & \text{CO}_2\text{II} \\ \text{Monochloressigsäure} & \text{Clyholsäure} \end{array}$$

- β -Halogonsauren hingegen verlieren beim Kochen mit Wasser Halogenwasserstoff und bilden außer β -Oxysturen (s. d.) ungesättigte Säuren und, was charakteristisch, neben Kohlensaure auch Olefine C_{n-1} . γ -Halogensäuren zerfallen unter diesen Bedingungen (auch sehen mit kalter Sodalösung) in Chlorwasserstoff usw. und ein Lacton, d. i. ein Anhydrid einer γ -Oxysaure (s. diese). Fittig, B. 27, 2658.
- 2. Beim Erhitzen der Monohalogenprodukte mit Cyankalium entstehen Cyanfeltsäuren:

$$CH_2Cl-CO_2K + KCN = CH_2 < \frac{CN}{CO_2K} + KCl,$$

Cyanossigsaures Kali

d. h. Verbindungen, welche einerseits einwertige Sauren, andererseits Cyanide, also Nitrile von Säuren sind und folglich durch Verseifung zweibasische Sauren (s. d.), im vorliegenden Falle Malonsäure, $CH_2 < CO_2H$, liefern.

3. Mit Natriumsulfit bilden sie Sulfosäuren, z. B.:

Sulfoessigsaures Natron

Verbindungen, welche, abgesehen von ihrem durch das Carboxyl bedingten Saurecharakter, echte Sulfosauren (wie Äthylsulfosaure) und somit im ganzen zweibasische Säuren sind.

- 4. Mit Silbernitrit entstehen unter geeigneten Bedingungen *Nitroderivate* der Fettsäuren, daraus bei der Reduktion Aminosäuren (s. diese).
- 4a. Auch Isonitrosoderivate der Fettsäuren, z. B. α -Isonitrosopropionsaure, $OH_8-O(N\cdot OH)-OO_2H$, sind bekannt; sie entstehen aus Ketonsauren (siehe diese), z. B. Bienztraubensaure, $OH_8-OO-OO_2H$, durch Hydroxylamin, und liefern bei der Reduktion Aminosäuren.

Die sub 2. bis 4. erwahnten Substanzen sind als Derivate der Alkoholsäuren (s. diese) zu betrachten, wie auch die Nitroalkyle, Alkyleyanide, Alkylsulfosauren Alkoholderivate sind.

Die gechlorten Essigsäuren bilden sich durch direkte Substitution der Essigsäure oder besser des Acetylchlorids (wobei zunhchst gechlorte Acetylchloride entstehen). Man trennt sie durch Destillation.

Die Monochloressigsäure (Chloräthansäure) erhält man dur de Chloreinleiten in (heißen) Eisessig bei Gegenwart von Eggiggerenne anhydrid, Schwesel oder Phosphor. Rhombische Prismen oder Tufeller. Sm.-P. 626. Ätzt die Epidermis.

Die Diehloressigsäure stellt man bequemer dar durch Fir-wärmen von Chloralhydrat mit Cyankalium (B. 10, 2120); die

Trichloressigsaure durch Oxydation des Chloralhydrate mit. Salpetersaure. Erstele zersetzt sich mit kochendem Alkali zu ()xxxl-saure und Essigsaure, letztere zu Chloroform und Kohlensaure.

Ruckwartssubstitution verwandelt die Trichloressigsäure (auch dien Mono- und Dichloressigsaure) wieder in Essigsaure (Melsens 1842).

«-Chlorpropionsäure, OH₃—CHOI—OO₂II. Aus Milehalitiii durch Einwirkung von Phosphorpentachlorid und Zorsetzung des cutstandenen Lactylchlorids, OH₃—CHOI—COCI, mit Wasser. Flüusigs

 β -Chlorpropionsäure. Aus β -Chlorpropionaldehyd (aus Ac κ -lem und Chlorwasserstoff) durch Salpetersaure. Sin.-P. 410.

p-Jodpropionsäure, $CH_2J-CH_2-OO_2H$, stellt man dar 1444. Glycerinsäure, $CH_2(OH)-CH(OH)-OO_2H$ (s. diese), durch Jeset-phosphor (Austausch von 2 OH gegen 2 J und von J gegen 11); milet aus Acrylsaure und Jodwasserstoff. Farblose, sechsseitige Tafelm verleigenfümlichem Geruch, Schmelzpunkt 820.

Sulfoessigsäure, $OH_2(SO_8H)-CO_2H$ (+ 1½ H_2O), zerfließlitht. Säulen, bildet gut kristallisierende Salze.

Cyanessigsäure, $OH_2(ON)-OO_2H$, kristallinisch, Sm.-P. 7011; in Wasser leicht löslich; liefert beim Verseifen Malonsaure (s. v. 14.).

Die zwei Cyanpropionsäuren gehen durch Verseifung in *1i... beiden Beinsteinsäuren über.

Chlor- und Bromerotonsauren. Bildung und Isomerion: #16-1455 S. 184 ff. Die \$\beta\$-Chlorerotonsäure (3-Chlor-2-Butensäure), Sm.-P. U-17, entsteht durch Addition von Chlorwasserstoff zu Tetrolsäure und rittell nach Wislicenus, da durch Addition an die dreifsche Kohlensteiffbindung nur ein Gebilde mit doppelter Bindung entstehen karrage welches die addierten Atome in plansymmetrischer fit : 1 - lung enthält, die Konfiguration:

besitzen (wobei die β -Stellung des Ohlors leicht beweisbar ist). IFR durch Ersetzung des Chlors gegen Wasserstoff feste Crotonskurg **121* steht, so folgt daraus die S. 180 gegebene Konfiguration der letzterenden Die stereoisomere β -Chlorisoerotonskure entsteht durch Einwirkerenden Poppentachlorid auf Acetessigester und Behandeln der 1** 1** dukts mit Wasser. Sm.-P. 50°.

VII. Säurederivate.

Übersicht:					
O2II5.OII	Alkohol	C2H3O.OH	Lissigsaure		
C ₂ H ₅ .ON ₈ , C ₂ H ₅ .O.(C ₂ H ₅)	Natriumathylat	C ₂ H ₃ O.O.(C ₂ H ₅)	Natriumacetat Essigsdureäthyl- ester		
oder C_2H_5 O	Äthylather	0_2 H ₈ O > O	Essigsdureanhy- drid		
C_2 H_5 . O1 C_2 H_5 . SH	Äthylchlorid Mercaptan	C ₂ H ₃ O,Cl C ₂ H ₃ O.SH	Acetylchlorid Thioessigsäure		
O ₂ H ₅ .NH ₂	Athylamin	O ₂ H ₃ O.NH ₂	Acetamid		

Diese Derivate entstehen nach teilweise vollkommen analogen Bildungsweisen wie die entsprechenden Alkoholabkommlinge, sind aber von ihnen charakteristisch verschieden durch ihre geringere Beständigkeit gegen verseifende Mittel (s. u.).

Eine weitere Anzahl von Derivaten ist den Sauren eigentümlich:

	-C(NOH)OH Hydroxamsäulen -C(NOH)NH, Amidoxime
--	--

(R bedeutet ein Alkoholradikal oder z. B. die analoge Gruppe G_0 Π_5 , Phenyl [s. arom. Vbdgn.].)

Auch sie sind alle durch leichte Verseifbarkeit charakterisiert,

A. Ester der Fettsäuren.

Durch Ersetzung des typischen Wasserstoffs gegen ein Alkoholradikal leiten sich von den Fettsäuren Ester ab, die in ihren Eigenschaften den Estern der Mineralsäuren vollkommen analog sind und auch nach analogen Methoden entstehen.

Da sie den Salzen der Säuren entsprechen, so werden sie oft analog bezeichnet, z.B. Essigsäureäthylester = "Äthylacetat".

Bildungsweisen. 1. Durch direkte Einwirkung der Säure auf den Alkohol:

$$C_2H_5.OH + C_2H_3O.OH = C_2H_3.O.C_2H_3O + H_2O.$$
Essignauroäthylestor

Nur wenige Säuren setzen sich mit Alkohol ohne weiteres im Sinne dieser Gleichung in beträchtlichem Maße um, analog dem für die Mineralsäuren S. 110 Dargelegten.

Zur Darstellung der Ester hat man daher eine Rückwärtsverseifung schon gebildeten Esters zu vermeiden (s. S. 110). Man leitet z. B. Salzsäuregas in das erwärmte Gemisch von Alkohol und Saure ein, oder behandelt dasselbe mit wenig Salzsauregas (1 bis 3 Proz., vgl. B. 28, 3252, 3201) oder mit Schwefelsaure. Desgleichen erhalt man Ester direkt aus den Saurenitrilen durch Einleiten von Salzsaure in deren erwarmte alkoholische Lösung.

Die Grenze der Esterbildung entspricht dem Guldberg-Waageschen Gesetz der Massenwirkung (Berthelet, Menschutkin). Über den

Mechanismus der Esterifizierung vgl. B. 31, 508.

2. Durch Einwirkung der Sturrechloride auf die Alkohole oder deren Natriumverbindungen (vgl. S. 110):

$$C_2H_3O.Cl + C_2H_5.OH = C_2H_3O.O.(C_2H_5) + HCl.$$

3. Durch Einwirkung der Halogenalkyle oder Dimethylsulfat auf die Salze der Säuren (vgl. S. 110):

$$C_2H_5Cl + C_2H_3O.ONa = C_2H_5.O.(C_2H_3O) + NaCl.$$

Desgleichen erhält man Ester durch Erhitzen der fettsauren Salze mit alkylschwefelsauren Salzen.

Eigenschaften. Die Ester der einbasischen Fettäuren sind meist unzersetzt flüchtige, neutrale Flüssigkeiten, welche nur bei geringer Kohlenstossatomzahl in Wasser löslich sind- (Essigather 1:14). Durch Erhitzen, meist Überhitzen, mit Wasser wie durch Kochen mit Alkalien oder Sauren werden die Ester wieder in ihre Komponenten verseift (auch durch AlCl₃).

Häufig genigt zur Verseifung Vermischen des Esters mit alkoholischem Alkali oder längeres Stehen desselben mit Wasser.

Die Säureester sind sohr reaktionsfähige Körper, indem sie leicht die Gruppe (OR) gegen eine andere Gruppe austauschen; so geben sie beispielsweise mit Ammoniak die Säureamide (S. 194). Phosphorpentachlorid spaltet in die Chloride des Alkohols und der Säure, indem der Hydroxylsauerstoff gegen 2 At. Chlor ausgetauscht wird.

Viele Ester werden wegen ihres angenehmen Aromas als Fruchtäther, Fruchtessenzen, fabrikmäßig dargestellt.

Natriummethylat vermag sich an Saureester zu addieren unter Bildung unbeständiger Produkte: R-C \bigcirc O \square R (B. 20, 646).

Gewisse Säurcester zeigen miteinander doppelten Austausch, derart, daß sie die Alkoholradikale auswechseln (B. 23, R. 468; 26, 1493).

Ameisonsäureäthylester, H.CO.OC₂H₅. Siedepunkt 55°. Dient zur Fabrikation von künstlichem Rum oder Arrak.

Essigsäureäthylester, $C_2H_3O.OC_2H_5$, Essigäther, Siedepunkt 75°, wird als Medikament innerlich verwendet.

Essigsäureamylester, $C_2II_3O.OC_5H_{11}$, Siedepunkt 148°. Seine alkoholische Lösung bildet den Birnenather.

Buttersäureäthylester bildet den Ananasather.

Isovaleriansäureïsoamylester, Siedepunkt 196°, findet als Äpfelöl, Äpfeläther, Verwendung.

Palmitinsäurecetylester, $C_{16} H_{81} O_2 (C_{16} H_{88})$, Cerotinsäurecerylester, $C_{26} H_{61} O_2 (C_{26} H_{58})$, und Palmitinsäuremelissylester, $C_{16} H_{81} O_2 \cdot (C_{80} H_{61})$: s. Wachsarten.

Monochloressigs ure athylester, $\rm CH_2\,Cl-CO_2(C_2H_5)$, Siedepunkt 145°

Werden die Ester der hochmolekularen Säuren nicht im Vakuum, sondern bei gewöhnlichem Druck destilliert, so zerfallen sie in Olefine (s. S. 58) und Fettsauren.

Isomorion. Alle Ester der verschiedenen einwertigen gesättigten Alkohole und Säuren, falls nur ihre Kohlenstoffatome eine gleiche Summe ergeben, sind isomer. Z. B. ist Buttersäuremethylester isomer sowohl mit Propionsäureäthylester, als auch mit Essigsäurepropyl- und Ameisensäurebutylester. Außerdem sind alle Ester isomer mit den einbasischen Säuren, welche gleich viele Kohlenstoffatome enthalten; z. B. die obigen Ester isomer mit der Valeriansäure (Metamorie, s. S. 104).

Woitere Isomerien kommen hinzu, wenn das eine Mal der Alkohol, das andere Mal die Säure ungesättigt ist; z. B. sind isomer Allylpropienat und Propylacrylat.

B. Chloride der Säureradikale.

Unter den Halogenverbindungen der Säureradikale sind diejenigen des Chlors, "Säurechleride" oder "-chloranhydride", "Acylchloride", die wichtigsten.

Bildung. 1. Aus der Sture und Ohlorwasserstoff mittels Phosphorsaureanhydrid (nur theoretisch wichtig):

$$C_2 II_3 O \cdot OII + II OI = C_2 II_3 O \cdot OI + II_2 O$$

- 2. Durch Einwirkung von Chlor auf die Aldchyde (deegl.): CH₃. CHO + Cl₂ = CH₄. COCl + HCl.
- 3. Durch Einwirkung der Chloride des Phosphors auf Säuren oder ihre Salze:

$$C_4H_7O.OH + PCl_5 = C_4H_7O.Cl + PQCl_8 + HCl.$$

 $3 C_2 H_3 O.0 H + 2 P Cl_3 = 3 C_2 H_3 O.Cl + P_2 O_3 + 3 HCl$ (in ersterem Falle sind das Säurechlorid und das gebildete Phosphoroxychlorid durch fraktionierte Destillation zu trennen); praktisch verwendet man die Alkalisalze der Säuren und Phosphoroxychlorid:

$$3 C_2 H_8 O.ONa + POCl_3 = 3 C_2 H_8 O.Cl + PO_4 Na_8$$

Ein Überschuß an (essigsaurem) Salz veranlaßt die Bildung des Säureanhydrids (vgl. S. 191).

Statt der Phosphorchloride verwendet man oft mit Vorteil Thionylchlorid (II. Meyer):

$$R.COOII + SOCl_2 = R.CO.Cl + SO_2 + HCl.$$

4. Aus OOCl2 (Phosgen) und Zinkalkyl (s. S. 164).

Eigenschaften. Stechend riechende, an der Lust rauchende Flüssigkeiten, welche unzersetzt destillierbar sind und sich mit Wasser, meist sehon bei gewöhnlicher Tomperatur, rückwürts zorsetzen in die zugehörige Säure und Salzsäure:

$$C_2H_8O.OI + II_2O = C_2H_8O.OII + IICI.$$

Mit Alkohol und Alkoholaten setzen sie sich um zu Estern (s. S. 188), mit den Salzen der Säuren zu Anhydriden, mit Ammoniak zu Amiden. Durch Natriumamalgam werden sie zu Aldehyden und Alkoholen reduziert. Mit Zinkalkyl geben sie je nach den Versuchsbedingungen Ketone oder tertiäre Alkohole.

Durch Behandeln mit Cyansilber entstehen die Cyanide der Säureradikale (z. B. aus Acetylchlorid das Acetylcyanid, CH₈. CO. CN), welche für die Synthese von Ketonsäuren (s. d.) wichtig sind, indem sic durch konzentrierte Salzsäure wie die Cyanide der Alkoholradikale unter Umwandlung von —CN in —CO, OH verseift werden. (Verdunnte Salzsaure hingegen spaltet wieder in die ursprungliche Saure und Cyanwasserstoff.)

Acetylchlorid (Äthanoylchlorid), CH₃. COCI. Leicht bewegliche, farblose, stechend riechende Flüssigkeit vom Siedepunkt 55° und dem spez. Gew. 1,13 bei 0°. Setzt sich mit Wasser energisch, unter Aufkochen, um, desgleichen unter explosionsartigen Erscheinungen mit starkem Ammoniak. Ist ein außerordentlich wichtiges Reagens, indem es zur Überführung von Alkoholen und primaren und sekundären Aminen in ihre Essigsäurederivate dient und so haufig über den chemischen Charakter einer Substanz Aufschluß gibt (s. S. 126).

Die dem Acetylchlorid homologen Verbindungen Propionylchlorid, $C_2\Pi_5$. COCl, Butyrylchlorid, C_3H_7 . COCl, Isovalerylchlorid, $C_4\Pi_9$. COCl, Palmitylchlorid, $C_{15}\Pi_{31}$. COCl, u. a. existieren, desgleichen z. B. Acetylbromid (Siedepunkt 81°) und Acetyljodid. Hingegen ist das Chlorid der Ameisensaure (H. COCl) unbekannt, da es bei den Versuchen zur Darstellung sofort in Kohlenoxyd und Salzsaure zerfallt.

Chloride substituerter Sturen sind Monochloracetylchlorid, CH₂Cl—COCl (S.-P. 106⁰), und Laetylchlorid, Chlorpropionylchlorid, CH₈—CHCl—COCl.

C. Säureanhydride.

Den einbasischen fetten Säuren entsprechen Auhydride, welche sich aus zwei Molekulen durch Abspaltung eines Molekuls Wasser ableiten, z. B.;

Sie können auch aufgefaßt werden als Oxyde der Säureradikale, z. B. $(C_2\Pi_2O)_2O \Longrightarrow Acetyloxyd$.

Darstellung. 1. Sie entstehen aus den Sauren meist nicht durch direkte Wasserentziehung, wohl aber z. B. durch Einwirkung der Saurechloride auf die Alkalisalze der Säuren:

1a. Durch direkte Einwirkung von Phosphoroxychlorid auf die Alkalisalze der Sauren, wobei zunachst Saurechloride entstehen (s. S. 190). 2. Durch Einwirkung von Phosgen auf Sauren (B. 17, 1286): 2 CH₈—CO. OH + COCl₂ = (CH₈—CO)₂O + CO₂ - 2 II Cl oder aus Säurechloriden mit Pyridin und Wasser.

2a. Die Anhydride höherer Säuren entstehen aus letziczen bequem durch Behandlung mit Acetylchlorid (B. 10, 1881) coller Essigsaureanhydrid:

 $2R.CO.OH + CH_8.COCl = (R.CO)_2O + CH_8.COO)II - 11(3).$

Eigenschaften. Die Säureanhydride sind Flüssigkeiten coller, falls hochmolekular, feste Korper von neutraler Reakticollinge die sich in Alkohol und Äther lesen. In Wasser sind sie 1911-löslich und zersetzen sich damit allmahlich zu Saurehydraton. Beim Erwarmen mit Alkohol entstehen die Säureester, bei Fitzwirkung von Ammoniak die Amide. Mit Chlorwasserstoff Bass geben sie Säurechlorid und freie Säure.

Essigsäureanhydrid (Athansäureanhydrid), (C₂H₃())₂O. intense bewegliche, stechend riechende Flüssigkeit vom spez. Gov. 1,073 bei 20°. S.-P. 137°. Es ist wie Acetylchlorid ein sollie wichtiges Reagens, indem es Alkohole sowie primite und sekundare Ammoniakderivate in Acetylverbindungen überführt, häufig sogar bei Anwesenheit von Wasser.

Gemischte Anhydride, welche zwei verschiedene Süurermiiiculo enthalten, z. B. $\begin{pmatrix} C_2 II_3 O \\ C_5 II_9 O \end{pmatrix}$ O oder $\begin{pmatrix} C_2 II_3 O \\ NO_2 \end{pmatrix}$ O, sind gleichfalls bekun it.

Man kennt ferner Hyperoxyde der Säureradikale, z. ll. Acotyl-hyperoxyd, (C₂ II₃ O)₂ O₂₁ eine dicke, in Wasser unlösliche, stark exydierend wirkende, beim Erwärmen explodierende Flüssigkeit, weller aus Essigsaureanhydrid durch Baryumsuperoxyd entsteht.

Anhang. Dimethylketen, (CH₃)₂O: CO, aus a-Bromisolu t.yt-yl-bromid und Zink, sehr unbeständige, hellgelbe Flüssigkeit, varhält Hich ähnlich wie ein Säureanhydrid.

D. Thiosauren und Thioanhydrido.

Wie bei den Alkoholen und ihren Äthern ist auch bei Con Säuren und ihren Anhydriden Sauerstoff ersetzbar gegon Schwofel. Es sind so theoretisch möglich: 1. Thiosäuren (Thiolaturen), z. B. Thiacetsäure, CH₃. CO.SH, und Isomero derselben (Thionsäuren), z. B. CH₃. CS.OH (seither unbekannt); 2. Thiomailydride, z. B. Acetylsulfid, (C₂H₃O)₂S; 3. Dithiosäuren, z. B. CH₃. CS.SH (Äthanthionthiolsaure).

Die Thiacetsäure (Äthanthiolsäure), Thioessigsäure, C₂H₃O.SH, ist eine farblose, unter 100° siedende Flüssigkeit, welche nach Essigsäure und Schwefelwasserstoff riecht und mit Wasser sich leicht in diese beiden Komponenten zerlegt. Sie entsteht aus Essigsaure durch Phosphorpentasulfid. Die anderen Thioverbindungen sind leicht in analoger Weise verseifbar.

Auch Ester der Thiacetsaure sind bekannt, z. B. Thiacetsäure- äthylester, CH_3 . $\mathrm{CO.S.O_2H_6}$, welcher aus Acetylchlorid und Natriummercaptid entsteht; es sind unzersetzt destillierende Flussigkeiten, die leicht wieder zu Säure und Mercaptan verseift werden,

E. Säureamide.

Durch Ersetzung des Wasserstoffs im Ammoniak gegen Säureradikale, d.i. Ersetzung des Säurehydroxyls gegen Amid usw., entstehen die Amide, und zwar primäre, sekundäre und tertiäre Amide, je nach der Anzahl der vertretenen Wasserstoffatome:

$$NH_2$$
. C_2H_3O $NH(C_2H_3O)_2$ $N(C_2H_3O)_3$.
Acetamid Diacetamid Triacetamid

Die wichtigsten unter diesen, die primären Amide, sind meist feste, kristallinische Körper, die in Wasser anfanglich löslich, bei höherem Kohlenstoffatomgehalte unlöslich, aber in Alkohol und Äther loslich sind. Sie destillieren unzersetzt, notigenfalls im Valkuum. Von den Aminen sind sie charakteristisch unterschieden durch ihre leichte Verseifbarkeit. Sie zerfallen beim Uberhitzen mit Wasser, wie beim Kochen mit Alkalien oder Säuren in ihre Komponenten: Säure und Ammoniak.

Alkylierte Säureamide sind Verbindungen, welche sich von Aminen durch Eintritt von Säureradikalen ableiten, z. B. Äthylacetamid = Acetyläthylamin = C_2H_3O . NH(C_2H_5), Dimethylacetamid, $(OH_3)_2N$. (O_2H_3O) .

Bildungsweisen. 1. Aus Ammoniaksalzen der Fettsäuren durch trockene Destillation oder besser durch Erhitzen in geschlossenen Gefaßen auf 230° (Hofmann, B. 15, 977), z. B.:

$$CH_8CO.0NH_4 = CH_8CO.NH_2 + H_2O.$$

2. Aus den Cyaniden der um ein Kohlenstoffatom ärmeren Alkoholradikale durch Addition von Wasser:

$$CH_3-CN + H_2O = CH_3-CO.NH_2.$$

Bornthson, Organ. Chemie. 10. Aufl.

Diese Wasseraufnahme wird häufig durch Lösen des Nitrils in konzentrierter Schwefelsäure, oder Eisessig und konzentrierter Schwefelsäure, oder Schwteln mit konzentrierter Salzsaure in der Kälte erreicht; auch durch Wasserstoffsuperoxyd.

3. Durch Einwirkung der Saurechloride auf (wässeriges) Ammoniak oder festes Ammoncarbonat:

$$CII_8.COCl + 2NH_8 = CH_8.CONH_2 + NII_4Cl.$$

Bei Anwendung von Aminen statt Ammoniak entstehen die alkylierten Amide:

$$\begin{array}{c} \text{CII}_3.\text{COOl} + 2\,\text{NH}_2(\text{C}_2\text{H}_5) = \text{CH}_3 - \text{CO-NH}(\text{C}_2\Pi_5) + \text{NH}_2(\text{C}_2\text{H}_5), \text{HCl.} \\ \text{ Äthylamin} & \text{ Äthylacetamid} \end{array}$$

Das Amin wird hierbei der Reaktion durch Salzbildung zur Hälfte entzogen, was durch Zusatz trockener Soda vermieden wird.

8a. In analoger Weise durch Verwendung der Säureanhydride: $(C_2\Pi_3O)_2O+2N\Pi_3=C_2\Pi_3O.N\Pi_2+C_2\Pi_3O.ON\Pi_4.$

4. Durch Erhitzen der Ester (zumal der Methylester) mit Ammoniak, zuweilen schen beim Schutteln in der Kälte:

$$CH_8.CO.OC_2\Pi_5 + NH_8 = CH_8.CONH_2 + C_2H_5OH_6$$

5. Die sekundaren und tertiären Amide entstehen durch Erhitzen der Sauren bzw. Saureanhydride mit ihren Nitrilen.

Verhalten. 1. Die Säureamide sind, obschon Derivate des Ammoniaks, kaum basisch; der stark positive Charakter der Ammoniakwasserstoffatome ist also durch den Eintritt des negativen Säureradikals aufgehoben. Immerhin vermögen die primären Amide noch mit einigen Säuren unbeständige, additionelle Verbindungen zu bilden, z. B. "salzsaures Acetamid", welche indessen meist schon durch Wasser zerlegt werden. Andererseits kann der Wasserstoff der Amidgruppe gegen einzelne Metalle, zumal Quecksilber, Silber, auch Natrium (vgl. B. 23, 3037; 28, 2353; Cbl. 1897, I, 636) ersetzt werden. In den entstehenden Verbindungen, z. B. (CH₈. CONII)₂IIg, Quecksilberacetamid, spielen sie daher die Rolle von schwachen Säuren.

2. Die Amide sind (meist leicht) verseifbar (s. S. 193).

Enthalten dieselben gleichzeitig Alkoholradikale, so wird bei der Verseifung nur das Säureradikal abgespalten, dem entsprechend, daß die Aminbasen nicht verseifbar sind:

$$C_2H_3O.NHC_2H_5+NaOH=C_2H_8O.ONa+C_2H_6NH_2.$$
 Äthylacetamid essigsaures Nation Äthylamin

3. Salpetrige Saure führt die primären Amide unter Freiwerden von Stickstoff in die zugehörigen Sauren uber:

$$C_2H_3O.NH_2 + NO_2H = C_2H_3O.OH + N_2 + H_2O.$$

Diese Reaktion ist ganz allgemein und entspricht der Einwirkung von salpetriger Saure auf die primären Amine.

4. Beim Erhitzen der primaren Amide mit Phosphorsäureanhydrid entstehen die Cyanide der Alkoholradikale (s. S. 119).

Auch durch Erhitzen mit Phosphorpentasulfid oder -chlorid werden die primaren Amide in Nitrile übergeführt (s. S. 197 u. 198).

5. Läßt man auf primäre Amide Brom bei Gegenwart von Alkali einwirken, so wird zunächst der Amidwasserstoff gegen Halogen ausgetauscht unter Bildung eines Zwischenproduktes, z. B. von CH₈. CO.NIIBr, Acetbromamid:

$$CH_3-CO.NH_2 + Br_2 = CH_3-CO.NHBr + HBr$$

welches dann weiter in Kohlensäure, Brommetall und das ein Atom Kohlenstoff weniger als das Ausgangsmaterial enthaltende primare Amin zerfallt:

$$\begin{array}{cccc} \text{CII}_3 & \text{CO} & \text{NII} & \text{Br} \\ + & \text{O} & \text{II} & \text{K} \end{array} = & \text{CII}_3 & \text{NH}_2 & + & \text{CO}_2 \\ + & \text{KBr.} \end{array}$$

Ist bei der Reaktion weniger Brom zugegen, so entstehen zunächst eigentumliche Harnstoffderivate, z. B. Methylacetylharnstoff, $CO_{NH.COG}^{ONH.COGH_3}$, die aber durch weiteres Alkali (in für die Harnstoffe normaler Weise) unter Bildung der obigen Amine (hier $CH_8.NH_2$) gespalten worden. Es sind so die Amine von C_1 bis C_5 sehr gut darstellbar. Für die Amine von U>6 verwendet man statt Alkali Natriummethylat; dies setzt sich mit dem Bromamid um zu $R-NH-CO.O.CH_3$ (einem alkylierten Urethan, s. d.), welches dann mit Natronlauge das Amin liefert (Cbl. 1807, f. 1023). Bei höhermolekularen Verbindungen tritt diese Bildung von Amin mittels Brom und Alkali in den Hintergrund, indem statt derselben durch weitere Bromwirkung (s. u.) ein Nitril entsteht. Solche Nitrile C_n kann man, falls n>5, auch aus den Aminen direkt durch Brom und Alkali erhalten, z. B. nach der Gleichung:

$$O_7H_{15}-OH_2$$
. $NH_9+2Br_2=2HBr+O_7H_{15}-OH_2$. $NBr_2=O_7H_{15}-ON+4HBr$.

Hierin hogt eine Umkehrung der Mendius'schen Reaktion (S. 125, sub 4; vgl. Hofmann, B. 15, 407, 752; 17, 1407, 1920; 18, 2787).

Da diese Nitrile durch Verseifung in diejenigen Sauren übergehen, die ein Atom Kohlenstoff weniger enthalten als die verwendeten Säuresmide, so ist durch obige Reaktion ein sukzessiver Abbau der höheren Säuren ermöglicht (S. 167 u. 159). Derselbe ist bei den normalen Säuren C_{14} bis C_{1} ausgeführt worden und ein weiterer Beweig für deren normale Konstitution.

Konstitution. Die Eigenschaften und Bildungsweisen der Amide weisen ihnen die Konstitutionsformel

R—C<0 II au, außer welcher aber auch R—C<0 II (II) in Betracht kommt. Letztere kann durch Wanderung des einen Wasserstoffatoms leicht in erstere übergehen; die meisten Roaktionen lassen sich daher nach beiden Formeln fast gleich gut erklären.

Die bisher bekannten freien Amide scheinen nach Formel I gebaut zu sein; die Alkalisalze nach Formel II (B. 35, 220). Bei den alkylierten Amiden sind die Verbindungen

$$R-C \leqslant_{N,II}^{O,R'}(I)$$
 und $R-OO,NIIR'(II)$

direkt strukturisomer. Hin Übergang derselben ineinander kann nur durch Ablösung des Alkyls R' vom Sauerstoff oder vom Stickstoff vor sich gehen, welche Ablösung indes nicht leicht erfolgt. Die Verbindungen (I) sind daher wesentlich verschieden von jenen des Typus (II), Die ersteren werden als "Imidoather" auf S. 197 besprochen. Weiteres s. bei Acctessigester, "Pseudomerie".

Der "o. N." (S. 27) der Säureamide wird durch Anhängen von "amid" an den Namen des Kohlenwasserstoffes gebildet.

Formamid (Methanamid), HCO.NH₂. In Wasser und Alkohol leicht lösliche Flüssigkeit, die gegen 200° unter teilweiser Zersetzung siedet und bei raschem Erhitzen in Kohlenoxyd und Ammoniak zerfällt. Liefert mit Phosphorpentoxyd Blausäure.

Vereinigt sich mit Chloral molekular zum sog. "Chloralamid", Chloralum formamidatum, welches zu Desinfizierungs- und Konservierungszwecken sowie als Hypnoticum verwendet wird.

Acetamid (Äthanamid), C₂II₈O. NII₂, bildet lange, in Wasser und Alkohol leicht lösliche Nadeln. Sm.-P. 82°, S.-P. 222°.

Acethromamid, $O_2\Pi_8O$. NHBr. Weiße, rechtwinklige Tafeln. Diacetamid, $(O_2\Pi_8O)_2$ NH, entsteht durch Kochen von Acetamid mit Essigsäureanhydrid. Weiße Masse. Sm.-P. 78°, S.-P. 223°.

Triacetamid, (C2H2O)2N, siche B. 23, 2394.

Die hohen Siedepunkte der Amide sind bemerkenswort; sie stehen in auffallendom Gegensatze zu den niedrigen Siedepunkten der gleich viele Kohlenstoffatome enthaltenden Amine.

Imidoather. Die den alkylierten Säureamiden isomeren Imidoather, R-0 $\stackrel{\wedge}{\circ}$ NII (Klein und Pinner), leiten sich ab von den Imidohydraten der Säuren, z.B. von $OII_8-0\stackrel{\wedge}{\circ}$ (Acetimidohydrat), hypothetischen, in freier Form nicht bekannten Isomeren der einfachen Amide (S. 198). Die Imidoather ontstehen durch Vereinigung eines Nitriles mit einem Alkohol unter dem Einfluß gasförmiger Salzsaule, vereinzelt auch durch Alkylierung von Saureamiden, und sind zum Teil unzersetzt siedende Flüssigkeiten, zum Teil aber nur in Form von Salzen bekannt.

Salzsaurer Formimidoather, $HO(NH)(O.O_2H_5)$, HCl, aus Blausäure, Alkohol und Salzsäure (weißes Pulver), zerfällt mit Alkohol zu Orthoameisensaureather und Salmiak.

Theoretisch sind ferner Diamidodther, $R-C < \binom{(NH_2)_2}{OR}$, und Amidodiather, $R-C < \binom{(NH_2)_2}{(OR)_2}$, donkbar und vereinzelt bekanut (B. 28, 60).

F. Amidehloride und Imidehloride.

Bei der Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf primäre Amide entstehen durch Austausch von Sauerstoff gegen Chlor zunächst die sog. Amidohloride, z. B. $\mathrm{CH_3-CCl_2.NH_2}$, Acetamidehloride außerst leicht zersetzliche Verbindungen, welche mit Wasser wieder rückwirts zerfallen in Amid und Salzsäure, und sehr leicht Salzsäure verlieren unter Bildung von Imidehloriden, z. B. $\mathrm{CH_3-COl}:\mathrm{NH}$, Acetimidehlorid. Auch diese Imidehloride sind in der Regel sehr leicht zersetzbar und regenetieren mit Wasser wieder die Saureamide und Salzsäure. Durch Erhitzen zerfallen sie in Nitril und Salzsäure.

Auch die alkylierten Amide (8.193) bilden die Amidehloride: z. B. CH₃. CO.NH. U₂H₅ gibt CH₃. CCl₂. NH. U₂H₅, Äthylacetamidehlorid; CH₈—CO.NR₂ gibt CH₃—COl₂. NR₂; wenn in diesen noch Amidwasserstroff onthalten ist, gehen sie leicht in Imidehloride, z. B. CH₈. CCl: N. U₂H₅, Äthylacetimidehlorid, über.

Das Chlor in diesen Verbindungen ist sehr reaktionsfähig; es kann durch Einwirkung von Schwefelwasserstoff, wie von Ammoniak oder Aminon ausgetauscht werden gegen Schwefel oder einen Ammoniak-(Amin-)-rest unter Bildung von Thiamiden und Amidinen, z.B.:

$$OH_3 \cdot OOl_2 \cdot NHR + H_2S = OH_8 \cdot OS \cdot NHR + 2 HO1;$$

 $OH_3 \cdot OOl \cdot NR + NH_8 = OH_3 \cdot O(NH_2) \cdot NR \text{ usw.}$

Die meisten der bekannten Amid- und Imidehleride (O. Wallach 1875) enthalten aromatische Radikale R, z. B. $= C_0H_5$, Phenyl. Das Gleiche gilt auch von den folgenden Körperklassen.

Formimidehlorid aus Chlorwasserstoff und Blaushure (s. d.).

G. Thiamide und Imidothioather.

Thiamide sind Verbindungen, welche sich von den Amiden durch Austausch des Sauerstoffs gegen Schwefel ableiten, z. B.:

 CH_8 . OS. N H_2 , Acetothiamid, Thiacetamid (Äthanthionamid); CH_9 . CS. N HC_9 HG_6 , Thiacetanilid.

Es sind meist schon kristallisierende Verbindungen. Sie entstehen durch Addition von Schwefelwasserstoff zu den Nitrilen:

$$OH_3.ON + H_2S = OH_3.OS.NH_2$$

desgleichen durch Behandeln der Shureamide mit Phosphorpentasulfid, das den Sauerstoff gegen Schwefel ersetzt, ferner aus den Amid- usw.-chloriden (s. o.) durch Schwefelwasserstoff, sodann durch Einwirkung von Schwefelwasserstoff oder Schwefelkohlenstoff auf die Amidine (s. S. 199).

Es gibt wieder sowohl einfache wie alkylierte Thiamide.

Die alkylierten Thiamide der Ameisensäure entstehen auch durch Addition von Schwefelwasserstoff an die Isonitrile:

$$CN \cdot R + H_2S = H - CS \cdot NHR$$
.

Beim Erhitzen zerfallen die Phiamide R—CS.NH₂ unter Bildung von Nitril und Schwefelwasspittoff. Durch Alkalien usw. werden alle Thiamide leicht verseift unter Bildung der zugehörigen Saure, Ammoniak (Amin) und Schwefelwasserstoff:

$$R-08.NHR' + 2H_2O = R-00.0H + H_2S + NH_2R'$$

Sie haben einen etwas mehr säurcahnlichen Charakter als die Amide, so daß sie vielfach in Alkali löslich sind und Metalldorivate liefern. Ähnlich wie bei den Amiden (S. 190) wird daher auch eine Konstitution

in Betracht gezogen (s. n. und "Tantomerie").

Von einer solchen hypothetischen "Pseudoform" des Acctothiamids, OH_8 —C(NH)(SH), welche man Acotimidthio hydrat oder Isothiacstamid nennen konnte, leiten sich eine Reihe von Verbindungen, die *Imidothiodther*, durch Ersetzung des Sulfhydrylwasserstoffatoms (und eventuell auch des Imidwasserstoffs) gegen Alkoholradikale ab, z.B. OH_8 — $O(NH)(S.OH_8)$, Acotimidothiomethyl. Sie zerfallen durch Salzsaure unter Bildung von Estern der Thioessigsäure:

$$0H_8 - 0(NII).8.0H_3 + II_2O = 0II_8 - CO.80II_8 + NII_8.$$

Diese Imidothioüther, die schwefelhaltigen Analoga der Imidoäther (s. o.), entstehen durch Einwirkung von Thioalkoholen auf Nitrile bei Gegenwart gasförmiger Salzsaure (Pinner), und aus den Thiamiden durch Einwirkung von Albyljodid (Wallach, Bernthsen):

$$R.O.S.NH_2 + O_2H_5J = R.C(NH)(S.C_2H_5) + HJ.$$

Die meisten dargestellten Thiamide gehören der aromatischen Reihe an. Siehe Ann. 184, 129; 192, 1; B. 12, 1061

Amidine.

II. Amidine.

Amidine leiten sich von den Saureamiden, R—CO.NH₂, R—CO.NHR' und R—CO.NR₂, durch Austausch von Sauerstoff gegen den Imidrest NH [auch (NR)"] ab:

$$\begin{array}{ccc} CH_3-C {\stackrel{\scriptstyle N\, II}{\stackrel{\scriptstyle N\, II}{\stackrel{\scriptstyle }{\stackrel}}}} & CH_3-C {\stackrel{\scriptstyle N\, C_6}{\stackrel{\stackrel }{\stackrel}}} H_6 \\ Acetamidin (\ddot{A}thanamidin) & \ddot{A}thenyldiphenylamidin \end{array}$$

Die Amidine sind wohl charakterisierte, zum Teil kristallisierte Basen. Jedoch unterscheiden sie sich von den Aminen durch die allen Saurederivaten eigene leichte Verseifbarkeit.

Theoretisch mögliche "Orthoamide", R-C(NII2)8, sind unbekannt.

Bildung. 1. Aus den Säureamiden durch Erhitzen mit Aminen unter Vermittelung von Phosphortrichlorid (Hofmann):

$$R-CO.NHR' + NH_2R' = R-C(NR')(NHR') + H_2O.$$

2. Aus den Imidehloriden (s. S. 197), Thiamiden und Isothiamiden durch Behandeln mit Ammoniak oder primären oder sekundaren Aminen (Wallach; Bernthsen), z. B.:

$$R-OS.NI_2 + NII_2R' = 0 + O(NH)(NHR') + H_2S;$$

 $R-O(NH)(SR) + NII_3 = R-O(NH)(NII_2) + RSII.$

3. Aus den Nitrilen durch Erhitzen mit salzsaurem Amin, falls dies primär oder sekundar ist (Beinthsen):

$$CH_3$$
- $ON + NH_2 \cdot R = CH_3 - C(NH)(NHR).$

Aromatische Amine reagieren leicht, Chlorammenium nicht.

4. Aus Imidoathern durch Aminbasen oder Ammoniak.

Verhalten. 1. Sie zorfallen beim Kochen mit Säuren oder Alkalien in Ammoniak bzw. Amin und Säure (s. c.); beim Kochen mit Wasser in Säureamid und Ammoniak bzw. Amin.

- 2. In trockener Form spalten sie sich beim Erhitzen leicht in Ammoniak (Amin) und Säurenitril, solange das Imidwasserstoffatom noch nicht gegen Alkoholradikal ersetzt ist.
 - 3. Durch Ethitzen mit Schwefelwasserstoff entstehen Thiamide. Der Zersetzung geht eine Anlagerung des Reagens voraus:

$$R-C \leqslant_{NH.R'}^{NH} + H_2 S = R-C \leqslant_{NH.R'}^{NH_2}$$

worauf das entstehende Additionsprodukt in zweierlei Richtungen zerfüllt, nämlich 1. in R-CS. NH_2 und NH_2R' und 2. in R-CS. NIR' und NII_8 . Ähnliche vorübergehende Anlagerungen hat man bei vielen verwandten Reaktionen, z.B. auch bei der Umsetzung der Imidehloride zu Säureamiden anzunehmen.

Mit Schwefelkohlenstoff liefern die Amidine gleichfalls Thiamide, und nebenher entsteht Rhodanwasserstoff oder ein Senfel (s. d.).

Über "Tautomerie" bei Amidinen s. B. 28, 2362; 30, 1770; Cbl. 1904, II, 108.

I. Hydroxylaminderivate der Säuren.

So wie das Ammoniak, so lassen sich auch das Hydroxylamin, NH₂.OH, bzw. dessen Reste in Säuren einführen. So entsprechen

den Imidehloriden die Oximehloride, R-O(N.OH)O, den Saureamiden die Hydroxam- oder Hydroximsäuren,

R.CO.NH.OH oder R.C(NOH).OH,

den Amidinen die Amidoxime, R-O(N.OH)NH2 und die Hydroxamoxime, R-O(N.OH)NHOH.

Die Hydroxamsauren, z. B. Formhydroxamsäure,

H-C(NOH)(OH) (Kristalle, Sm.-P. 80°), entstehen durch Einwirkung von Hydroxylamin auf Säureester. Kristallinische Verbindungen sauren Oharakters, deren kompliziertere Repräsentanten interessante Isomeriefälle aufweisen, vgl. B. 24, 3447; 27, 1254, 2193; 29, 1153; A. 161, 847 ff.; 281, 169. Die Hydroxamsauren geben mit Eisenchlorid intensive violette bis kirschrote Farbungen (s. Benzhydroxamsäure).

Von Chloridoximen, weighe als Chloride der Hydroxamsäuren erscheinen, kennt man z. B. das 🎉

Formylchloridoxim, HC(NOH)Cl, welches aus Knallquecksilber mit kalter Salzsäure entsteht, B. 27, 2816. Nadeln, zersetzlich, in Äther löslich, leicht flüchtig, mit Salzsäure leicht Hydroxylaminchlorhydrat bildend und wieder in knallsaures Salz überführbar. Andere Ohloridoxime entstehen durch Ohlorieren der Aldoxime.

Amidoxime erscheinen nach Bildung und Eigenschaften als Amidine, in welchen ein Imidwasserstoffatom gegen Hydroxyl ersetzt ist. Sie entstehen aus Nitrilen durch Addition von Hydroxylamiu:

$$\mathbf{R-ON+NH_2.OH}=\mathbf{R-C}\underset{\mathbf{NH_2}}{\leqslant^{\mathbf{N.OU}}}$$

Isuret (Methanamidoxim), Methenylamidoxim, II—C \ll N.OH, ein Isomeres des Harnstoffes, entsteht aus Blausäure und Hydroxylamiu. S. Tiemann, B. 17, 129 ff.; Lossen, B. 17, 1587.

Hydroxamoxime, s. B. 33, 1979.

K. Hydrazide und Azide der Säuren.

Mittels derselben Methoden, mit denen man Säureradikale in das Ammoniak und das Hydroxylamin einführen kann, kann man auch Acylderivate des Hydrazins NH_2 , NH_2 , die Säurehydrazide, darstellen. Entsprechend der zweiwertigen Natur des Hydrazins erhalt man meist entwoder

Monoacylhydrazide (primäre Hydrazide), R.CO.NH.NH2 oder Dihydrazide (sekundäre Hydrazide), R.CO.NH.NH.CO.R. Die primären Saurehydrazide haben einen etwas stärker basischen Charakter als die Säureamide und bilden wohlcharakterisierte Salze. Sie sind leicht verseifbar und reduzieren ammoniakalische Silberlösung meist schon bei Zimmertemperatur, Fehlingsche Lösung erst beim Erwärmen. Die sekundären Saurehydrazide sind schwache Säuren.

Formhydrazid, H.CO.NH.NH2, aus Ameisensäureester und

Hydrazinhydrat; Sm.-P. 540.

Diacethydrazid, CH₃.CO.NH.NH.CO.CH₃, aus Hydrazinhydrat und Essigsdureanhydrid; Sm.-P. 138°; S.-P. 209° bei 15 mm.

Aus den primären Säurehydraziden erhält man durch Einwirkung

von salpetriger Säure die Säureazide:

$$R.00.NH.NH_2 + HO.NO = 2H_2O + R.CO.N < \frac{N}{N}$$

welche Acylderivate des Stickwasserstoffs N₃II sind (s. d.) und in ihrem Verhalten den Säurederivaten der Halogenwasserstoffsäuren, z. B. den Säurechloriden, sehr ähneln. Von letzteren unterscheiden sie sich durch ihre Explosivität und die Eigenschaft, in siedender alkoholischer Lösung unter Stickstoffentwickelung und eigentumlicher Atomumlagerung Urethane zu liefern:

$$R.CO.N < \frac{N}{N} + C_2H_5OH = N_2 + R.NH.CO.OC_2H_5.$$

Da die Urethane durch Erwarmen mit Säuren oder Alkalien leicht in Kohlendioxyd, Alkohol und das Amin R.NH₂ gespalten werden können, so ist es auf diesem Wege möglich, aus einer Säure R.000H vermittelst ihres Hydrazids und Azids das um ein Kohlenstoffatom ärmere Amin R.NH₂ darzustellen (vgl. die analoge Reaktion bei den Säureamiden S. 195); so erhält man z. B. aus Tricarballylsäure Triaminopropan, NH₂.CH₂.OH(NH₂).CH₂.NH₂.

Propionylazid, C_2H_5 . CO. N_8 , stechend ricchendes Öl. Palmitylazid, OH_8 . OH_8 . OH_8 . OH_8 . OH_8 . OH_8 . OH_8 .

VIII. Mehrwertige Alkohole.

A. Zweiwertige Alkohole oder Glykole.

$$C_n \coprod_{2n+2} O_2 = C_n \coprod_{2n} (O \coprod)_2.$$

Die zweiwertigen Alkehole unterscheiden sich von den einwertigen in derselben Weise, wie die zweiwertigen Basen von den einwertigen. So wie eine zweiwertige Base mit einer einbasischen Saure neutrale und basische Salze zu bilden vermag, während eine einwertige Base damit nur ein Salz, das neutrale, gibt, so liefern die zweiwertigen Alkehole mit einer ein basischen Säure auch zwei Reihen von Estern, desgleichen mit Ammoniak zwei Arten von Aminen usw. Von diesen Verbindungen

korrespondieren die einen den neutralen Salzen und haben völlig den Charakter eines Esters, Amins usw., wahrend die anderen außerdem noch Alkoholcharakter besitzen und in ihrer Zusammensetzung den basischen Salzen entsprechen (die noch Basencharakter besitzen):

$^{\mathrm{Pb}}_{\mathrm{OH}}^{\mathrm{OH}}$	$^{\mathrm{Pb}}_{\mathrm{Cl}}^{\mathrm{OH}}$	$^{\mathrm{Pb}}_{\mathrm{Cl}}^{\mathrm{Cl}}$
Bleihydroxyd	Basisches Chlorblei	Neutrales Chlorblei
	C ₂ H ₄ CI	$\mathrm{C_2H_4}^{\mathrm{Cl}}_{\mathrm{Cl}}$
	Glykolchlor hydrin	Glykoldichlorhydrin
$^{\mathrm{G}^{5}\mathrm{H}^{4}}\mathrm{OH}^{\mathrm{OH}}$	$\left\{\begin{array}{cc} C_2 \Pi_4 \stackrel{\text{OH}}{\text{O.C}_2} \Pi_8 C_2 \\ \end{array}\right.$	$C_2 H_4 \stackrel{O.C_2 H_3 O}{O.C_2 H_3 O}$
Glykol	Glykolmonoaceta	t Glykoldiacetat
	$C_2\Pi_4 \stackrel{\mathrm{O}}{\mathrm{N}}\Pi_2$	$C_2H_4\frac{NH_2}{NH_2}$.
	Oxyathylamin	Athylondiamin

Die vorliegenden Verbindungen sind also Alkoholo wie die einwertigen und vermogen wie diese alle Arten von Alkoholderivaten (Äther, Thioverbindungen, Ester, Amine usw.) zu erzeugen. Aber wenn z. B. die Bildung eines Esters mit einem Molekül einer einbasischen Säure vor sich gegangen ist, etwa unter Erzeugung obigen Glykolmonoacetates, so fungiert derselbe noch als einwertiger Alkohol, vermag also z. B. noch mit einem zweiten Molekül Säure neuerdings einen Ester zu bilden: man nennt ihn daher einen Esteralkohol.

Es ist nicht notwendig, daß die beiden an Stelle von Wasserstoff oder Hydroxyl eintretenden Gruppen gleicher Natur sind. So existiert z. B. das gemischte Derivat $C_2H_4 < NH_2 \\ SO_3H_2$ welches gleichzeitig den Charakter eines Amins und einer Sulfosäure besitzt (s. u.).

Im allgemeinen besitzen derartige gemischte Verbindungen die vereinigten Partialcharaktere der entsprechenden einfacheren Verbindungen.

Die Glykole sind dieke, süßlich schmeckende Flüssigkeiten, seltener kristallisiert, in Wasser und Alkohol leicht löslich, meist damit mischbar, in Äther hingegen schwer löslich. Ihr Siedepunkt liegt beträchtlich, z. B. über 100°, höher als jener der entsprechenden einwertigen Alkohole (wie auch die einwertigen Alkohole einen bedeutend höheren Siedepunkt haben als die zu Grunde liegenden Kohlenwasserstoffe).

Konstitution. Sind die einwertigen Alkohole durch die Anwesenheit eines an einem Kohlenwasserstoffrest gebundenen Hydroxyls charakterisiert, so hat man in den zweiwertigen Alkoholen zwei solche Hydroxyle anzunehmen. So wie man die einwertigen Alkohole als Oxykohlenwasserstoffe auffassen kann, kann man die zweiwertigen Alkohole als Dioxykohlenwasserstoffe betrachten, d. h. sie von den Kohlenwasserstoffen durch zweimaligen Eintritt von Hydroxyl statt Wasserstoff ableiten.

Glykole, in welchen zwei Hydroxyle an dasselbe Kohlenstoffatom gebunden sind, sind nicht existenzschig (s. S. 143 und 153) und nur in Derivaten bekannt. Das Glykol hat die Konstitution $CH_2(OH)$ — $CH_2(OH)$. Dies läßt sich direkt beweisen durch Überführung des Glykols mittels Salzsture in das Glykolchlorhydrin, OH_2OI — $OH_2.OH$ (s. S. 206), und Oxydation des letzteren zu Monochloressigsäure, OH_2OI —OO.OH. In dieser befinden sich Chlor und Hydroxyl an zwei verschiedenen Kohlenstoffatomen; dasselbe gilt daher für das Glykolchlorhydrin und somit für die beiden Hydroxyle des Glykols (vgl. S. 76).

Man unterscheidet die einwertigen Alkohole als primare, sekundare und tertiare. Demgemaß können die Glykole entweder sein diprimar, wenn sie die Gruppe CH₂OH zweimal enthalten, z. B. Glykol selbst, oder primär-sekundär, wenn sie einmal die Gruppe CH₂. OH der primären Alkohole und einmal die Gruppe CH.OH der sekundären Alkohole enthalten, z. B. CH₃—CH(OH)—CH₂(OH), Propylenglykol, ferner disekundar, primär-tertiär, sekundär-tertiär oder di-tertiär. In jedem Falle gibt das Verhalten dieser Körper bei der Oxydation Aufschluß uber ihre Konstitution. (Spezielleres s. S. 218.)

Bildungsweisen. 1. Aus den Bibromsubstitutionsprodukten der Kohlenwasserstoffe, z. B. aus Äthylenbromid:

a) Durch Umwandlung in die Di-essigsaureester mittels Silberoder Kaliumacotat und Verseifen der gebildeten Ester durch Kali oder Barytwasser:

$$C_2 II_4 Br_2 + 2 Ag C_2 II_3 O_2 = C_2 II_1 (C_2 II_3 O_2)_2 + 2 Ag Br;$$

Äthylenbromid Glykoldiacetat $C_2 II_1 (C_2 II_3 O_2)_2 + 2 KOII = C_2 II_4 (O II)_2 + 2 C_2 II_3 O_2 K.$

Bei der plaktischen Darstellung des Glykols aus Äthyleubromid, essigsaurem Kali und starkem Alkohol (Demole) tritt diese Verseifung direkt beim längeren Kochen des Gemisches ein.

b) Durch Kochen mit Wasser und Bleioxyd oder Kaliumcarbonat, wodurch die auftretende Sture gebunden und so die Reaktion beschleunigt wird:

$$C_2H_4Br_2 + 2HOH = C_2H_4(OH)_2 + 2HBr.$$

2. Bei der Reduktion von Ketonen zu sekundtren Alkoholen entstehen als Nebenprodukte die sogenannten *Pinakone* (ditertidre Glykole, s. Pinakon, S. 206); z. B.:

$$(\tilde{C}H_8)_2 OO + CO(OH_8)_2 + H_2 = (OH_8)_2 \approx O(OH) - O(OH) \approx (OH_8)_2$$
.

3. Durch Vereinigung von Olefinen mit Wasserstoffsuperoxyd oder durch Oxydation derselben mit Kaliumpermanganat entstehen direkt Glykole:

$$C_2H_4 + H_2O + O = C_2H_4(OH)_2$$

In entsprechender Weise entstehen durch Vereinigung mit unterchloriger Säure Glykolchlorhydrine;

$$C_2H_4 + CIOH = O_2H_4CI(OH).$$

4. Durch Einwirkung wasseriger Formaldehydlösung auf Aldehyde und Ketone bei Gegenwart von Kalk entstehen unter Wasseraustritt mehrwertige Alkohole (Tollens, B. 27, 1087).

Verhalten. 1. Der Wasserstoff ist, wie bei den einwertigen Alkoholen, bei der Einwirkung von Kalium oder Natrium durch diese Metalle ersetzbar unter Bildung von Alkoholaten, z. B.: $C_2H_4{<}^{OH}_{ONa}$ und $C_2H_4{<}^{ONa}_{ONa}$, Mono- und Dinatriumglykol.

2. Durch Behandeln der letzteren Verbindungen mit Jodalkyl kann das Metall gegen neue Alkoholradikale ausgetauscht werden, unter Bildung von Athern des Glykols:

$$C_2H_4(ONa)_2 + 2C_2H_5J = 2NaJ + C_2H_4(O.C_2H_5)_2$$
.

Glykoldiäthyläther

Diese Äther sind gegen verseifende Mittel ebense beständig wie die Äther der einwertigen Alkohole.

3. Durch Sauren entstehen *Ester*, und zwar entweder neutrale Ester oder Esteralkohole (s. S. 202).

Man bezeichnet die Halogenwasserstoffester der Glykole als Ohlor-Brom-, Jodhydrine, z. B. Glykolchlorhydrin, C_2 II, Cl (O II), Cl Pykoldichlorhydrin, önnen auch betrachtet werden als die Monosubstitutionsprodukte der einwertigen Alkohole, welche direkt nicht darstellbar sind; z. B. C_2 II, Cl (O II) C Monochlorathylalkohol; desgleichen sind die neutralen Halogenwasserstoffester C_2 II, Cl usw. nichts anderes als Disubstitutionsprodukte der Paraffine.

4. Die Chlor-, Brom- und Jodhydrine bilden, wie die Chloride usw. einwertiger Alkohole, die Brucke zur Darstellung der meisten übrigen Glykolderivate; so geben sie mit Kaliumsulfhydrat schwefelhaltige Glykole, mit Ammoniak Amine der Glykole, mit saurem schwefligsaurem Natron Sulfosäuren derselben usw. (s. u.).

5. Durch Abspaltung von Chlorwasserstoff aus Äthylen-monochlorhydrin mittels Alkali resultiert ein inneres Anhydrid (innerer Äther) des Glykols, das Äthylenoxyd, | CH₂ O

(s. S. 207), von dem auch Homologe dargestellt sind.

6. Durch Wasserabspaltung entstehen aus den Glykolen häufig Aldehyde oder Ketone; so verwandelt sich Athylenglykol beim Erwarmen mit Chlorzink oder mit Wasser auf 230° in Aldehyd. Diese Reaktion erklärt man durch Annahme einer intermediaren Bildung von ungesättigten Alkoholen, z. B. CH₂=OH(OH) (S. 97), welche sich dann in die isomeren Aldehyde oder Ketone umlagern.

7. Oxydationsprodukte der Glykole s. o. und S. 218.

Methylen- und Äthylidenglykol: siche Aldehyde.

Äthylenglykol (1, 2-Äthandiol), C₂H₄ (OH)₂ (Wurts, A. 100, 110), wird aus Äthylenbromid mittels Kaliumacetat in alkoholischer (Demole) oder Kaliumcarbonat in wasseriger Losung (A. 192, 250) dargestellt (s. o.). S.-P. 198°. Eigenschaften s. o. Seine Formel ist durch die Dampfdichtebestimmung bestätigt worden. Oxydationsmittel führen in Glykolsäure und Oxalsäure über.

Propylenglykole, $C_8 H_6 (O II)_2$, sind in zwei isomeren Formen bekannt.

- a) Trimethylenglykol (1, 3-Propandiol), β -Propylenglykol, $CH_2(OH)$ — CH_2 — $CH_2(OH)$, darstellbar aus Trimethylenbromid, ist ein diprimäres Glykol. Siedepunkt 216°. Es bildet sich aus Glycerin durch Schizomycetengärung (B. 14, 2270).
- b) α-Propylenglykol, CH₈—CH(OH)—CH₂(OH) (1, 2-Propandiol). Kann analog aus Propylenbromid gewonnen werden, am leichtesten aber durch Destillation von Glycerin mit Natronhydrat. Siedepunkt 188°. Wird durch Vergarung optisch (—) aktiv.

Weiter sind vier Butylenglykole, diverse Amylenglykole, darunter Pentamethylenglykol, $\mathrm{CH}_2(\mathrm{OH}) - [\mathrm{CH}_2]_3 - \mathrm{CH}_2(\mathrm{OH})$ (B. 22, R. 489), Hexylenglykole usw. bekannt. Unter diesen liefern die γ -Glykole, deren beide Hydroxyle in γ -Stellung befindlich sind, welche also die Gruppe

-0(OH)-C-C-0(OH)-

enthalten, durch Anhydridbildung Verbindungen der Furanreihe (vgl. B. 22, 2567), und stehen zu Thiophen und Pyrrol in naherer Beziehung.

Das Pinakon $(OH_8)_2=O(OH)-O(OH)=(OH_8)_2$, ein Tetramethyläthylenglykol (2, 3-Dimethyl-2, 3-Butandiol), (Bildung s. S. 204), ist wasserfrei eine kristalhnische Masse; Sm.-P. 38°, S.-P. 172°. Sein Hydrat (+ 6 H_2 O) bildet große quadratische Tafeln. Durch Erwarmen mit verdunnter Schwefelsaure hefert das Pinakon Pinakolin, $OH_8-OO-C\equiv(OH_8)_8$, s. S. 158.

Hexadecylenglykol, O16 H34 O2, ist paraffinähulich.

Derivate der Glykole.

Äthyläther. Glykoläthyläther, $C_2\Pi_1 < {}^{OII}_{O.C_2\Pi_5}$, und Glykoldäthyläther, $C_2\Pi_4(O.C_2\Pi_5)_2$, sind sehr angenehm atherisch ricchende Flüssigkeiten, die um etwa 70° niedriger als Glykol sieden.

Suurederivate, Ester. Glykolmonoacetat, $O_2H_1 < \stackrel{\text{OII}}{\circ}_0 . C_2II_3O$, und Glykoldiacetat, $O_2H_4(OC_2\Pi_3O)_2$, sind in Wasser leicht losliche, ein wenig niedriger als Glykol siedende Flussigkeiten. Eisteres geht durch Salzsture in Glykolchloracetin, $O_2H_4 < \stackrel{\text{CI}}{\circ}_0 . C_2II_3O$, über, welches auch als gechlorter Essigsäureathylester betrachtet werden kann.

Glykolchlorhydrin, Monochlorüthylalkohol, CH₂Cl-CH₂. OII, entsteht durch Einleiten von Chlorwasserstoff in erhitztes Glykol (B. 16, 1407) oder auch nach Bildungsweise 3 und ist eine mit Wasser mischbare Flüssigkeit. Sein Siedepunkt, 130°, weicht in gleicher Richtung von dem des zugehörigen Alkohols ab, wie der des Chlorüthyls von dem des gewöhnlichen Alkohols.

Glykolbromhydrin, C_2H_1 . Br. OII, und Glykoljodhydrin, C_2H_1 . J. OII, sind analog; letzteres zersetzt sich beim Destillieren.

Glykolschwefelsäure, $C_2\Pi_1 < {{OII}\atop{O.8}} C_3\Pi_1$, ist ein Schwefelsäurester des Glykols und somit der Äthylschwefelsäure im Verhalten ganz ühnlich.

Glykoldinitrat, $C_2H_4(NO_8)_2$, der Salpetersäureester des Glykols, entsteht aus Glykol und Salpetersäure + Sohwefelsäure:

$$C_2H_4(OII)_2 + 2NO_2OH = C_2H_4(O.NO_2)_2 + 2H_2O$$
.

Es ist eine in Wasser unlosliche, gelbliche Flüssigkeit, welche durch Alkalien wieder verseift wird und beim Erhitzen explodiert. Die Bildung von solchen Salpetersaureestern ist für die mehr-

wertigen Alkohole charakteristisch (s. Glycerin, S. 215).

Äthyleneyanid, $C_2H_4(CN)_2$, entsteht durch Behandeln von Äthylenbromid mit Cyankalium. Es bildet eine kristallinische Masse, welche durch Verseifung in Bernsteinsäure, $C_2H_4(CO_2H)_2$, übergeht und daher als deren Nitril bezeichnet werden kann. Naszierender Wasserstoff verwandelt es in Butylendiamin, $C_4H_3(NH_2)_2$ (s. S. 209).

Analog geht das Äthylenchlorhydrin durch Cyankalium in

ein Cyanwasserstoffderivat des Glykols über, das

Äthylencyanhydrin, CH₂(OH)—CH₂.CN, (3-Propanolnitril), welches wieder die Eigenschaften eines Säurenitrils besitzt (siehe Milchsäure). Isomer ist das Äthylidencyanhydrin, CH₃—CH(OH)—CN, das Cyanwasserstoff-Additionsprodukt des Aldehyds (s. S. 145).

Acetonoyanhydrin, $(CII_3)_2 = C(OII) - ON$ (s. S. 155).

Anhydride. Äthylenoxyd, C₂H₄O (Wurts), entsteht durch Destillation von Glykolchlorhydrin mit Kalilauge. Ist eine bei 13,5° siedende, ätherisch riechende, bewegliche Flüssigkeit vom spez. Gew. < 1, die sich mit Wasser mischt und damit allmahlich zu Athylenglykol vereinigt. Desgleichen verbindet es sich mit Säuren zu Chlorhydrinen bzw. Monoestern des Glykols. Diese Verwandtschaft zu Säuren ist so stark, daß es sich ähnlich wie eine Base verhält, d. h. die Hydrate der Schwermetalle aus ihren Salzen fallt. Isomer mit Acetaldehyd.

Mit Glykol vereinigt sich das Äthylenexyd zu den sogenannten Polyglykolen, z. B. Disthylenglykol, $C_2\Pi_4(OII)-O-C_2\Pi_1(OH)$.

Thioalkohole und Sulfide der Glykolreihe existieren, z. B.: Glykolmercaptan (1, 2-Athandithiol), C₂II₁(SII)₂, und Äthylenmonothiohydrat, C₂II₄(OII)(SH). Thiodiglykolehlorid, S(C₂II₄Ol)₂, ist eine außerst giftig wirkonde Flüssigkeit.

Amine der zweiwertigen Alkohole

können sich vom Glykol entweder durch einmaligen oder zweimaligen Austausch von Hydroxyl gegen Amid-ableiten:

 $\begin{array}{ccc} C_2 \coprod_{N \coprod_2} & C_2 \coprod_{N \coprod_2} & C_2 \coprod_{N \coprod_2} & \\ Oxathylamin & Äthylendiamin \end{array}$

In ersterem Falle entstehen einwertige, sauerstoffhaltige (primäre) Amine, welche gleichzeitig noch Alkoholcharakter besitzen, in letzterem eweiwertige, sauerstofffreie, dem Äthylamin völlig analoge (primäre) Basen, "Diamine". Man kann diese Verbindungen natürlich auch von einem bzw. zwei Molekülen Ammoniak durch Austausch von Wasserstoff gegen $(C_2H_1.OH)'$ = "Oxathyl", bzw. gegen $(C_2H_4)''$ ableiten:

$$NH_2 \cdot C_2H_4 \cdot OH$$
 $NH_2 \cdot C_2H_4 \cdot NH_2$

Letztere Anschauungsweise läßt auch die Existenz von sekundaren und tertiaren Basen, z. B. von:

$$NH(C_2H_4.OH)_2$$
 und $N(C_2H_4.OH)_3$,
Di- und Trioxäthylamin

$$NH < \begin{matrix} C_2H_4 \\ C_2H_4 \end{matrix} > NH \qquad \text{und} \qquad N \begin{cases} \begin{matrix} C_2H_4 \\ C_2H_4 \\ C_2H_4 \end{matrix} \end{cases} N,$$

Di- und Triathylendiamin

ferner von quaternären Ammoniumbasen, auch solchen, die noch einwertige Alkoholradikale enthalten, voraussehen, z. B.:

$$N \begin{cases} (C_{13})_{8} \\ (C_{2}\Pi_{1}.OH) \end{cases}$$
 (Cholin).

Derartige Basen existieren. Sie zeigen, je nach ihrer Konstitution, das Verhalten von primären, sekundären usw. Aminen, bzw. von Ammoniumbasen. Demgemaß vermag z. B. Äthylendiamin sowohl mit den Halogenverbindungen der einwertigen Alkoholradikale, als auch mit Athylenbromid (siehe unten) zu reagieren.

Die sauerstoffhaltigen Basen Oxäthylanfin usw. nennt man "Oxyalkylbasen" oder "Hydraminc", auch Alkine, nach Ladenburg, B. 22, 2583, welcher die Carbinolgruppe $\equiv O(OH)$ hier als "Alkin" bezeichnet und z. B. die Verbindung $N(O_2H_5)_2 - OH_2 - OH_2(OH)$ "Diäthylmethylinalkin" nennt.

Werden endlich in einem Molekül Ammoniak zwei Wasserstoffatome durch das zweiwertige Alkoholradikal ersetzt, so entstehen die "Imine", z. B. Pentamethylenimin, (C₆H₁₀)"NH.

Die Bildungsweisen sind meist analog denjenigen der einwertigen Alkoholbasen:

1. Durch Erbitzen von Athylenbramid usw. mit alkoholischem Ammoniak auf 1909 (Hofmann):

The pleichzeitig entstehenden primitien, sekunditien und ferflüren Basen kann imm durch fraktionærte Destillution trennen.

In analogor Wesse ethich man ber Anwendung von Athylenchlorhydrin naw die Oxyalkyllacen (s. o.), z. B.:

HO . C2 H4 . CU | NIII 1 HO C5 H4 . NII2 | HCL

Mit Trimethylamin liefert dan Athylenchlothydrin das salzsaurs Balz des Cholins.

2. Aus den Nitriken, C_nH_{In}(CN)₂, entstehen durch Reduktion, am hesten mit metallischem Natrium in heißer alkoholischer Losung, primite Damine:

$$C_g\Pi_4(GN)_g=\{-8\Pi_1+C_g\Pi_1(G\Pi_2,N\Pi_2)_2+2C_t\Pi_4(N\Pi_i)_2,$$
 Äthylenevanid Butylendiamin

3. And Dicarlonesian on durch Essatz dor Carboxyl- durch Aminograppen nach Curino (c. 8, 125 and 201).

4. Innch direkte Veremigung von Ammoniak mit 1, 2 oder 3 Mol. Äthylen ovyd entstehen Hydramine (Wink.), z. B.:

$$C_2\Pi_4O + N\Pi_4 = HO \cdot O_2\Pi_4 \cdot N\Pi_2$$
.

Mit Trimethylamin Befert Athylenoxyd dur Cholin:

 $C_g H_4 O + H_2 O + N C C H_8)_{\eta} \leq H O \cdot C_g H_4 \cdot N (C H_8)_4 \cdot O H_8$

Mothyloudianin; OH, CNH2), one in whoselger Idming behannt, zerfallt sehr leicht in CH2O + 2 NH3.

Athylendiaroin (), 2-Athandiamin), $0_2^{\circ}1_4(N11_2)_2$, ist eine farblose, upzersezzi destillierbare Flüssigkert von ammoniakühnlichem Genuch; S.-P. 1240.

Athylonimin, fraher als Vinylamia aufgefaßt; B. 32, 2030.

Trimothylondiumin, C₄H₆(NH₀)₂₁ s. B. 17, 1799. Idefect but Abspalting von Aramoniuk Trimothylonimin, C₆H₆: NH (Proponimin), eine piperidinabuliche Finsigkeit vom 8.-P. 69⁹. (H. B2, 2031.)

Totranothykondiamin (1, 4-Butandiamin), Putresein, Bulylendiamin, CH₂(NH₂) CH₂ CH₂ CH₂(NH₂), entsteht much Bildungsweise 2, and Athylencyanid and fener, z. 3, bei der Fäulnis von

Ornathin and Phosch, and have Pyrrol (8, d).

Pontamothylandiamin, CH₂(NH₂) (CH₂)_h (CH₂)_h (CH₂)_c Cadarrein, entsteht and Lysia durch Faulus and synthetisch aus Trimethylandiamid, CN (CH₂)_c CN, durch Reduktion, welches schuer seits aus Trimethylandromid, CH₂H₂ CH₂ CH₂Re, and Cyankallum dargestellt wird (Ladraburg), Farblow, samples, in der Kulis kristallisierende Phosigkeit von sehr ausgesprachenen Sperma- und

Piperidingeruch, S.-P. 178 bis 179°. Ist von besonderem Interese, weil es als δ -Diamin durch Ammoniakabspaltung synthetisch Piperidin, $C_5H_{11}N$, liefert.

Disthylendiamin, $O_4 H_{10} N_2$, bildet zersiesliche Kristalle, Sm.-P. 1040, S.-P. 146^u. Ist identisch mit *Piperazin* (s. d.) und besitzt daher die Konstitutionsformel $O_2 H_4 < \frac{NH}{NH} > O_2 H_4$; d. h. eine gringförmige Atombindung^a (Hofmann, B. 23, 3297).

Oxathylamın (1, 2-Athanolamin), $\operatorname{CH}_2(\operatorname{OH})-\operatorname{CH}_2\operatorname{N}\operatorname{H}_2$, und Dioxathylamin und Trioxathylamin (s. a. Knorr, B. 30, 909) sind farblose, stark basische Öle, durch Destillation trennbar. Ersteres, auch Ammoäthylalkohol genannt, siedet bei 1710 unzersetzt; das innere Anhydrid des zweiten ist das Morpholin (s. d.).

Bromäthylamin, OH_2Br-OH_2 . NH_2 , and Dibromdathylamin, $(OH_2Br-OH_2)_2NH$, sind die diesen "Alkoholen" entsprechenden Brombydrine (vgl. B. 21, 566; 22, 1180; 30, 809).

& Chlorbutylamin und & Chloramylamin: B. 24, 3231; 25, 415.

Cholin (Äthyloltrimethylammoniumhydroxyd), Bilineurin, $\operatorname{HO.C_2H_4.N}(\operatorname{CH_9})_{\operatorname{S}}.\operatorname{OH}(Strecker)$, findet sich in der Galle ($\chi \circ \lambda \dot{\eta}$, Galle), im Hirn und Eidotter usw. und ist darin, gebunden an Fettsauren und Glycerinphosphorsäure, als Lecithin (s. d.) enthalten. Aus dem Sinapin (s. d.) entsteht es durch Kochen mit Alkalien ("Sinkalin"). Findet sich ferner in der Heringslake, im Hopfen und Bier, in vielen Pilzon, in den Samen von Strophantusarten usw. Schwierig kristallisierende, an der Luft zerfließliche und Kohlensäure anziehende, starke Base. Das salzsaure Salz bat die Formel $\operatorname{HO.C_2H_4.N}(\operatorname{CH_9})_{\operatorname{S}}\operatorname{Cl.}$ Nicht giftig.

Durch Oxydation mit konzontrierter Salpetersture entsteht das Muscarin, C₅H₁₅NO₃, früher als CU(OII)₂—CII₂—N(OII₃)₈.OII betrachtet (vgl. B. 27, 166), eine außerst giftige Base, welche im Fliegenschwamm, Agaricus muscarius, enthalten ist.

Durch Überführung des Cholins mittels Jodwasserstoff in das Jodid, J. C₂H₄. N (CH₃)₃J, und Behandlung des letzteren mit feuchtem Silberoxyd, ferner durch Fäulnis des Cholins entsteht

Neurin, Trimethylvinylammoniumoxydhydrat, C_2H_3 . N. $(CH_3)_3OH$ (Hofmann) (vevgov, Norv), mit dem ungesättigten Radikal "Vinyl", C_2H_3 , oine dem Cholin sehr ühnliche, auch aus der Gehirnsubstanz darstellbare, nur in Lösung bekannte Base von sehr giftigen Eigenschaften. Es ist in Cholin uberführbar; hierüber sowie über Derivate s. z. B. A. 267, 240; 268, 143, 152.

Viele dieser mehrwertigen Basen sind hel der Eiweißfählnis und m Leichen aufgefunden und als *Ptomaine* bzw. *Towine* bezeichnet worden (vgl. z. B. B. 19, 25% und Eiweißkörper).

Schwefelsture- und Schwefligeture-Derivate des Glykols,

Mothandisulfoskuro, Methionsdure, $GH_2(8O_3|H)_3$ (Nadela). Dars stellbar z. B. and Acetylen und rauchender Schwefelskure, welche sieh zunkehet zu Acetaldehyddisulfoskure, $GHO - GH(8O_3|H)_{21}$ vereinigen, die mittels Kalk in Ameisensture und Methionskure verfällt.

OxyntothyionIfoskuro, $\mathrm{CH}_2(\mathrm{OH})(\mathrm{SO}_4\mathrm{H})$ (schwor kristellisierbar). Oxykthylsulfoskuro, Foithionsture, $\mathrm{CH}_2(\mathrm{OH}) = \mathrm{CH}_2(\mathrm{SO}_8\mathrm{H})$.

Durch Behandeln von Alkohol mit Schwefelsitmeanhydrid, auch durch direkte Vereinigung der letzteren mit Ählylen autsteht Chrbylsulfat, C₂H₄S₁O₆₀ eine zerfließliche, kristallinische Masse, die sich mit Wasser sogleich verbundet zu Athonsaure (siehe folgende Scite). Letztere geht durch kochen mit Wasser leicht in Schwefelslure und Dathlien-aure über.

Die Istthioneaure ist bomer nat der Äthybehwefelsiure, von ihr aber scharf durch ihre Nichtvers ifbarkeit unterschieden. Sie entsteht auch durch Oxydation von Monathbathybuglykel, $\mathrm{UH}_2(\mathrm{OH}) - \mathrm{GH}_2(\mathrm{SH}_1)$ mit Balpetersure, ist daher eine Sulfosiure (s. S. 117). Dieko Füßssigkeit, welche zu einer strahlig kristallinischen Masse erstatten kann. Bildet beständige Salze, auch einen Athylester usw.

Durch Behard in mit Phosphorpentachlorid entsteht das Chlorid, $C_2\Pi_4$, CLSO₂CL. Die experient sieh mit Wasser zu Ghlorithylsnilfoskuro, CH₂CL CH₂(SU₃H). Durch Umsetzung mit Ammoniak entsteht hieraus (Kalbo) das

Taurin, C₂H₁NSO₃ (timelin), welches in der Galle der Ochsen and vieler anderer Tiere (verbunden mit Ghelsture, als Taurocholsdure), auch in den Nieten, den Lungen usw. sich findet. Große monokline Prismen, in Alkohol unlöslich, in heißem Wasser leicht löslich; zersetzt sich hei stärkerem Erhitzen. Es hat nach obiger Bildungsweise die Konstitution NH₂, GH₂-- GH₂, SO₃H (Aminoäthansulfosaure). Dem entsprechend vereinigt es in sich die Eigenschaften eines alkoholischen Amins und einer Sulfosaure, ist daher zugleich Base und Säure, und vermag z. B. mit Alkalien unbeständige Salze zu bilden, hingegen nicht mit Säuren; die Amid- und die Sulfogrupps im Molekül neutralisieren sich gawissermaßen gegenseitig, und so lat Taurin neutrale Reaktion. Durch salpetrige Säure wird es als primäres Amin in Isäthionsäure übergeführt. Als Sulfosaure eines Alkohols wird es beim Kochen mit Alkalien und Sauren nicht verändert.

Homologe des Taurins sind synthetisch dargestellt.

Athionsaure, CH₂(O.SO₃II)—CH₂(SO₃H) (s. o.), ist ein Schwefelsaureester der Isäthionsaure, worin diese als Alkohol fungiert. Ihr Anhydrid ist das oben genannte Carbylsulfat.

B. Dreiwertige Alkohole.

Dreiwertig sind solche Alkohole, welche mit einer einbasischen Saure drei Reihen von Estern zu bilden vermögen, derart, daß sie zur Bildung des neutralen Esters drei Molekule einer solchen Saure erfordern.

Man hat in ihnen drei Hydroxyle anzunehmen, so daß ihr chemischer Charakter bedingt ist dadurch, daß entweder nur ein oder zwei oder schließlich alle drei Hydroxyle unter Bildung von Äthern, Estern, Aminen usw. in Reaktion treten.

So existieren z. B. folgende drei Essigsaureglycerinester:

$$\begin{array}{ccc} C_8 \coprod_5 \left\{ \begin{matrix} (O \operatorname{H})_9 \\ (O \cdot C_2 \coprod_3 O) \end{matrix} \right. & C_8 \coprod_5 \left\{ \begin{matrix} (O \operatorname{H}) \\ (O \cdot C_2 \coprod_3 O)_2 \end{matrix} \right. & C_8 \coprod_5 (O \cdot C_2 \coprod_3 O)_3. \\ & \text{Mononcetin} & \text{Discetin} & \text{Tracetin} \\ \end{array}$$

Auch sind wieder, wie schon bei den zweiwertigen Alkoholen, Verbindungen bekanut, welche an Stelle von Hydroxyl mehrere verschiedene Substituenten enthalten.

Die dreiwertigen Alkohole sind farblose, dicke, in Wasser meistens leicht lösliche Flüssigkeiten von sußem Geschmack und hohem Siedepunkt. Außer Glycerin kennt man manche ihm ahnliche, kohlenstoffreichere Alkohole dieser Klasse, z. B. Pentaglycerin, CH₈—C[CH₂.OH]₃, und selbst Hendekaglycerin, C₁₀ H₈₄O₈.

Hingegen sind dreiwertige Alkohole mit einem oder zwei Kohlenstoffatomen nicht bekannt, in Übereinstimmung mit dem S. 143 und 203 Dargelegten; ein Kohlenstoffatom bindet also nur je ein Hydroxyl.

So ist die Verbindung CII(OII)s nicht existenzithig. Derivate sind der Orthoameisensäureester (S. 164) und der

Orthocssigsaureester, CII3-C(OC2II5)8 (flüssig, S.-P. 1420).

Glycorin (Propantriol), Ölsüß, Cg II6 (OH)8 (Scheele, 1779, Formel festgestellt: Pelouse 1836, Konstitution: Berthelot und Wurts).

Synthese: Aus Glyceryltrichlorid, C₈ II₅ Cl₈ (s. s. 78), durch Erhitzen mit Wasser auf 170°:

 $UII_2UI-UII OI-UII_2UI + 8II_2U = UII_2(OII)-UII(OII)-UH_2(OII) + 8IIUI.$

Das Glyceryltrichlorid seinerseits erhült man aus dem synthetisch zugänglichen Isopropyljodid durch Überführung in Propylen, Addition

von Chlor und Erhatzen des gebildeten Propylendichloride mit Chlorjod (Friedel und Silva, Bull Soc. Chun, 20, 38):

 $O_1H_0O_2 + O_3 = C_1H_0O_3 + HOL$

Eine andere Totalsynthese des Olycerins s. Piloty, B. 30, 3161.

Die Konstitution des Glycorius folgt aus diesen Synthesen wie aus seiner Beziehung zur Tartronsture (s. d.); die drei Hydroxyle sind auf die drei Koldonstoffatome verteilt.

Glyceria antsteht ferner durch Oxydation des Allylalkohols mit Kaliumpermangagat.

Darstellung. Zur Darstellung des Glycerins werden die in der Natur verkommenden Fette oder Ole (S. 215), namentlich Oliverel, durch überhitzten Wiesserdumpf, oder durch Erhitzen mit Kalk und Wasser (Milly), oder durch Erhitzen mit Schwefelsaure, oder durch das Ferment des Rieinussamens in saurer Lösung bei 40° verseift (S. 85 u. 216). Das Glycerin wird mit überhitztem Wasserdampf überdestilliert und durch partielle Kondensation der Dämpfe unter Anwendung von Tierkehle gewonnen.

Eigenschaften. Dieker, farhloser Sirup vom spez. Gew. 1,27. Erstaret in starker Kälte zu kandisznekerartigen Kristallen vom Schmelzpunkt † 20°. Siedet bei 200°, ist aber in unreinem Zustande nur im luftverditunten Raume unzersetzt destillierbar. Schr hygroskopisch; mischt sich mit Wasser und Alkehof in Jedom Verhältnisse. In Äther ist es unlöstieh.

Perwendung, Ber der Fabrikation von Likären, Fruchtkonserven (Kunstwein usw.); zu meht trocknenden Stempelfarhen, zu Seifen; mit Leim gemischt zu Buchdruckerwatzen; außerlich als Belimittel; zumal aber zur Kitroglycerindutziellung und In der Farbenindustrie.

Verhalten: 1. Bildet mit Alkalien und anderen Metallhydroxyden Eigliche, leicht rückwärts zersetzbare Alkoholate.

 Gibt durch Austausch der Hydroxylwasserstoffatoma gegen Alkyl Äther, z. B. Mononthylin, U_tH₀(OH)₂(OQ₂H₀), und Tri-

athylin, $C_n H_h(\Omega C_2 H_h)_{n_1}$ unzerselst siedende Flussigkelten.

3. Bildet als Alkohol dia mannigfaltigator Estar; so mit Schwofelsaure die leicht verseiflare Alyerrinachwefelsäure. C₅H₅(OH)₂(O.SO₅H); mit Pheaphoreaure die Alyerrinphosphersäure, C₅H₅(OH)₂(O.PO₅H₂); mit Salpetersäure das Nitroglyceria (s. S. 215); mit Salzsaure die Chlorhydrine; mit den höheren Fettsäuren die Fette (s. S. 215).

Verbalten gegen Jod and Phosphor sieha 8, 74,

4. Liefert durch Austausch von OH gegen HH oder NH, Verbindungen von Mercaptan- baw. Anginchurakter.

- Liefert durch Abspaltung von 2 Mol. Wasser Acrolein (s. S. 150);
 von 1 Mol. Wasser (indirekt) Glycidnlkohol (Glycid), C₈Π₆O₂ (s. u.).
- 6. Oxydation fuhrt je nach den Bedingungen zu Glycerinaldehyd, Glycerinsäure, Tartronsäure, Mesoxalsaure, Oxalsaure, Weinsäure, Blausaure, Essigsäure, Ameisensäure, Halogene oxydieren, substituieren nicht.
- 7. Durch gewisse Spaltpilzgärungen (s. B. 16, 844) liefert es Normalbutylalkohol und Buttersaure.

Derivate des Glycerins.

Chlorhydrine (Chlorwasserstoffester). Durch Einwirkung von Chlorwasserstoff entstehen die Mono- und Di-, daraus durch Phosphorpentachlorid das Trichlorhydrin. Die beiden ersteren existieren in je zwei isomeren Modifikationen.

Das a-Monochlorhydrin, $\mathrm{CH_2(OH)}-\mathrm{CH_(OH)}-\mathrm{CH_2(Ol)}$ (8-Chlor-1, 2-Propandiol), entsteht auch aus Epichlorhydrin und Wasser; a-Dichlorhydrin, $\mathrm{CH_2(Ol)}-\mathrm{CH_2(Ol)}-\mathrm{CH_2(Ol)}$, aus Epichlorhydrin und Salzsaure; β -Monochlorhydrin, $\mathrm{CH_2(OH)}-\mathrm{CHOl}-\mathrm{CH_2(OH)}$, und β -Dichlorhydrin, $\mathrm{CH_2(OH)}-\mathrm{CHOl}-\mathrm{CH_2(Ol)}$, aus Allylalkohol durch Addition von unterchloriger Saure bzw. Ohlor.

Die Chlorhydrine sind in Wasser mehr oder weniger leicht, in Alkohol und Äther leicht lösliche, niedriger als Glycerin siedende Flussigkeiten. Sie können auch als gechlorte Propylenglykole bzw. Propylalkohole (das Trichlorhydrin, C₃ H₅ Cl₃, als dreifach gechlortes Propan, s. S. 78) aufgefaßt werden, und werden durch Rückwärtssubstitution demnach in die entsprechenden chlorfreien Alkohole (bzw. Propan) verwandelt.

Glycidverbindungen. Durch Wasseraustritt leitet sich aus dem Glycerin eine Verbindung ab, welche die Eigenschaften des Äthylenoxyds und eines einwertigen Alkohols in sich vereinigt,

. Man erhält dasselbe z.B. aus a-Monochlorhydrin durch Abspaltung von Chlorwasserstoff mittels Baryt (so wie Äthylenchlorhydrin das Äthylencxyd liefert). Farblose, hei 182° siedende, mit Wasser, Alkohol und Äther mischbare Fhissigkeit, welche sich mit Wasser wieder zu Chycerin, mit Chlorwasserstoff zu Chlorhydrin vereinigt und als Alkohol Äther, Ester (Glycidester) usw. bildet. Reduziert ammoniakalische Siberlösung. Ist isomer mit Propionsäure. Sein Chlorwasserstoffester ist das

Epichlorhydrin, C₃ H₆O.Cl, eine dem Monochloraceton isomere, in Wasser unlösliche, leicht bewegliche Flüssigkeit von Chloroform-

geruch, Siedepunkt 117°, welche aus den belden Dichtorhydrinen durch Chlorwasserstottab-paltung entsteht und wieder Chlorwasserstoff usw. zu addieren vermag. Ist auch isomer nut Propionylchlorid (S. 181).

Salpetersäureester. Nitroglycorln, Trinitrin, O₇H₅(O, NO₂)₈. Entsteht aus Glycerin durch Behandeln mit einem kalten Gemisch von konzentrierter Salpetersture und Schwefelsäure. Es ist ein farbloses, in Wasser unlösliches Öl von süßem, bronnend gewürzhaften Geschmack. Giftig. Spez. Gew. 1,6. In der Kälte fest (Sm.-P. 13°). Verbrennt ohne Explosion, explodiert aber bei raschem Erhitzen, wie durch Schlag oder Stoß mit furchtbarer Hoftigkeit (Nobels Sprengöl). In Kieselguhr aufgesangt (3:1) bildet es den Dynamit (Nobel 1867), der gegen Stoß usw. unempfindlich ist (B. 9, 1802), durch Knallquecksilber aber aufs heftigste explodiert. — Wird durch Alkalı oder Schwefelammen verseift.

Chycerinphosphorskuro, $U_0H_0(\Omega H)_2$, Ω , ($(\Gamma \Omega_0 H_2)$). Dia (2. und Fe-Salze dieser Shure sollen den Stoffwechsel günstig beeinflussen, was wegen der Verwandtschaft mit Leeithin (s. d.) von Interesse ist.

Ester organischer Sauren. Monoformin, C₈H₅(OH)₉(O+OHO) (s. S. 160), ist eine Slige, in Wasser lösliche, leicht verseifbare Flüssigkeit, welche beim Tuhtzen Allylafkehol (s. S. 98) liefert.

Die Acetine, z. B. Dincotin, $C_3H_6(OR)(OC_2H_3O)_2$, sind hosh-siedende, in Wasser und Ather lösliche Flüssigkeiten, die synthelischerhiltbar sind und technische Verwendung zum Lösen aufzudruckender basischer Farbstotte finden.

Mono- and Dipalmitin, $G_0 H_0(OH)_g(O, G_{10} H_{11}O)$ asw., sind synthetisch daratellbaro Massen. (Sm.-P. 58° bzw. 59°.)

Fette und Öle. Die meisten tierischen und pflanzlichen Fette und Öle (Talg., Schmalz., Butter., Palmöl., Olivenöl., Robbentran usw.) bestehen fast ansschließlich aus einem Gemisch der Chycerinester der Palmitinsäure, Stearinsäure und Ölsäure, nämlich

Palmitin (Tripalmitin), $C_5 H_5(O, C_{16} H_{31} O)_{5}$; Stomin (Tristenrin), $C_8 H_5(O, C_{18} H_{35} O)_{8}$, and Olem (Triolem), $C_8 H_6(O, C_{18} H_{38} O)_{8}$.

Das Tripalmitin, Sm-P. (60°, hesonders ans Palmöl darstellbar, bildet, wie das Tristoarin, Sm.-P. 72°, perlmutterglänzende Blättehen; hingegen ist das Trioloin, G_nH₅(O. G₁₅H₅₀O)₈, der Haupthestandteil des Oliveneils, ein erst hei - · 6° orstarrendes Öl. Von dem Mischungsverhältnis dieser drei Haupthestandteile hängt, der Aggregatzustand der Pette und Öle ab.

Die Erkenntnis der Konstitution der Fette usw. verdankt man Chevreul (1811). Das "Ranzigwerden" besteht in einer teilweisen Ver-

seifung, wodurch riechende Fettsäuren frei werden.

Triolein vermag als ungesättigte Verbindung beim Behandeln mit überschüssigem Jod und Quecksilberchlord in alkoholischer Losung Halogen in Form von Chlorjod zu addieren. Die gebundene Jodinenge, durch Titration bestimmbar, ist ein Maß für das Mischungsverhalbnis von ungesattigten gegenüber gesattigten Glyceriden in den Fetten und Ölen; in Prozenten vom Gewicht der letzteren ausgedrückt ist es die "Jodzahl" Hubl's (Dingl. pol. J. 253, 281).

C. Vier- und höherwertige Alkohole.

Vier-, fünf- und sechswertige Alkohole sind solche, welche mit 4, 5 bzw. 6 Mol. einer einbasischen Säure zu einem neutralen . Ester zusammentreten, in deren Molekül mithin vier, fünf oder sechs alkoholische Hydroxyle anzunehmen sind.

Man erkennt die Wertigkeit eines zu untersuchenden Alkohols meist an der Anzahl der durch Erhitzen desselben mit Essigsäureanhydrid und essigsaurem Natron eintretenden Acetylgruppen, z. B.

 $C_6H_8(OII)_6 + 6(C_2H_3O)_2O = C_6H_8(O.C_2H_3O)_6 + 6C_2H_4O_2.$

Man kann auch den Ester des betreffenden Alkohols mit einer halogenhaltigen Säure (besonders geeignet ist Brombenzobsäure) durstellen und aus dem ermittelten Bromgehalt des Esters die Anzahl der eingetretenen Säurereste, d. 1. der ersetzten Hydroxyle, ableiten.

Die höherwertigen Alkohole sind meist Ieste, kristallisierte, nicht unzersetzt flüchtige Verbindungen von süßem Geschmack. Sie stehen überhaupt in naher Beziehung zu den Kohlenhydraten (s. d.), unterscheiden sich aber dadurch, daß sie alkalische Kupferoxydlösung nicht reduzieren (ausgenommen Duleit). Ihre Derivate sind denjenigen des Glykols und Glycerins ganz analog. Sie finden sich zum Teil in der Natur und entstehen durch Reduktion der zugehörigen zuckerähnlichen Aldehyde oder Zuckerarten und der entsprechenden einbasischen Oxysturen (Mannensäure usw.) mittels Natriumamalgam (E. Fischer, B. 22, 2204).

· Umgekehrt gehen die mehrwertigen Alkohole durch vorsichtige Oxydation mit Bromwasser zundehst in jene Zueker, dann in die Säuren über. Sie geben ferner mit Benzaldehyd Verbindungen, welche zur Isolierung Verwendung finden (vgl. B. 24, R. 151).

Ihre Konstitution bestimmt sich dadurch, daß nach der S. 143, 203 usw. besprochenen Gesetzmäßigkeit nicht mehr als eine Hydroxylgruppe an je ein Kohlenstoffatom ohne sofortige Wasserabspaltung gebunden sein kann, so daß ein vierwertiger

Alkohol mindestens vier, ein sechswertiger Alkohol mindestens sechs Kohlenstoffatome enthalten muß. Demgemuß hat der wichtigste vierwertige Alkohol, der Erythrit, $C_1\Pi_{10}O_4$, ε : $C_1\Pi_8(O\Pi)_4$, die Formel:

der niedeigste sechsweitige Alkohol, Munnit, $U_0 \Pi_{14} O_0$, $U_0 \Pi_1 (OH)_0$, die Formel $OH_1 OH_2 \{OH(OH)\}_4$, $OH_2 OH_3$. Diese niedeigsten, mech der Theoris existenzfähigen Alkohole nind gleichzeitig die einzigen, welche großere Wichtigkeit besitzen.

 Ylerwerlige Alkohole. Als Ester des hypothetischen Alkohole, G(GB), web her abs normales liydrat der Kohlensäure (Orthokohlensaure) betachtet werden kann, aber nicht existenzfähig ist, ist der nOrthokohlonsäureäthylestor¹⁶, Rossets Kohlensäureäther, G(GC₁E₂)₁, zu betachten, eine ätheriech riechende Flüseigkeit vom 8,-P. 150°.

Erythrit (Butantetrol), Physit, 0, 11₀(O11)₄ (Stenhouse), komant frei in Protococcus vulgaria, and gebanden an Usselinshure als Ester (Erythrin) in victen Flechten und einigen Algen vow. Entsteht durch Abban aus d'Ginko e (vgl. Erythrone) und synthetisch aus Crotonylen, Shulleh was Glykol aus Arhylen. Große quadratische, in Alkahol schwer, in Ather nicht bodichs Kristalle. But-P. 1129; S. P. gegen 3.10°. Heim Lawarmen mit Jodwassentoff Refert er schundiges Butyljoilid (S. 95, nach S. 71, 3)0; bel der Oxydation Erythrone.

Pontagrythrit, CCOH, OAD, synthetisch erhalten, A. 270, fot.

2. Fünfwerlige Alkohale.

Pontoxypontan 1 Arabit, $C_0 H_2(O H)_{64}$ entertain and Arabinesse durch Reduktion init Natriumannalgam. Pelus Primaen odor Nadeln von sidem tie elimaek, optisch aktiv 18m.-P. 1929. Isomer sind:

Xylit, analog an Xylose, and Adonit (in Adonit vernall), ran-Ribose entstehend; beide option inaktiv and nicht spattlar; homolog: Rhamnit, C_b H_b (OH)_b CH₅, and Rhamnoge; Bin. P. 121⁶.

8. Sechswertige Alkohole, Hexite. Mannit (Hexanbexol), $C_6\Pi_{14}O_{6}$: $C_6\Pi_{2}(O\Pi)_6$ (Proof 1800), kommt in der Pflanzen sehr häufig vor, so in der Larche, in Viburmun opulus, in der Sellerie, den Blattern von Syringa vulgarie, im Zuckerrohe, in Agaricus integer, im Roggenbrot und zumal in der Mannas sche, Praximus oraus, deren eingetrockneter Suft die Manna biblet. Kunn aus Traubenzucker, besser Fruchtzucker, von denen er sich durch einen Mehrgehalt von 2 At. Wasserstoff unterschadet, durch Roduktion vermittelst Natriumannslynm gewonnen werden:

Feine Nadeln oder rhombische Prismen. in kaltem Wasser und kochendem Alkohol leicht löslich. Rechtsdrehend: "d-Mannit". (Auch eine linksdrehende und eine inaktive Modifikation sind bekannt: 1- und i-Mannit; siehe Mannonsäure.) Sm.-P. 166°. Geht beim Erhitzen in Anhydride (Mannitan, $C_6 H_{12} O_5$ und Mannid, $C_6 H_{10} O_4$) über, ist aber im Vakuum unzersetzt flüchtig. Vorsiehtige Oxydation führt zunächst in die entsprechende optische Modifikation der Fructose (B. 19, 911) und Mannose (s. d.) über. Salpetersäure oxydiert zu Zuckersäure (s. d.); Jodwasserstoff reduziert zu einem Gemisch zweier sekundärer Hexyljedide (S. 75).

Der Salpetersäureester, $C_0II_8(O.NO_2)_6$, Nitromannit, bildet glänzende Nadeln und ist explosiv. Das Acetat, $C_0II_8(O.C_2II_8O)_6$, entsteht durch Essigsäureanhydrid.

Duloit, Melampyrin, Co II.8 (O II), stereoisomer mit Mannit und gloichfalls in der Natur weit verbreitet, so in Melampyrum- und Evonymusarten; in der Duleitmanna (Madagaskar) usw. Entsteht aus Milehzucker und den Galactosen durch Natriumannalgam. Große monokline Prismen. Salpetersäure oxydiert zu Schleimsaure (s. d.). Jodwasselstoff reduziert Duleit zu demselben Hexyljodid wie den Mannit. Duleit ist optisch inaktiv, infolge des symmetrischen Aufbauer des Moleküles (wie inaktive Weinsaure, s. d.). B. 24, 528; 25, 1248, 2564.

Sorbit, $C_h II_8(OII)_8 + \frac{1}{2}II_2O$. Stereoisomer mit Mannit. In den Vogelbeeren enthalten. Entsteht durch Reduktion der d-Glukose wie (neben d-Mannit) des d-Fruchtzuckers. Farblose Kristalle. Liefent bei gemäßigter Oxydation d-Glukose. Auf Zusatz von Borax schwach rechtsdrehend. Aus 1-Gulose ist auch der 1-Sorbit erhalten worden.

Westere Isomere: Talit (B. 27, 1524); Idit (B. 28, 1973). — Zur Isolierung der Hexite dient meist die Benzelverbindung (B. 27, 3205).

Homolog ist der Rhamnohexit, Call₂(OH)_a(OH₃). Vgl. B. 23, 3102.

4. Siebon- bis neunworlige Alkohole sind:

Perseit, Mannoheptit, O₇II₁₀O₇, welcher aus dem Samen von Laurus Persen gewonnen wird und feine Nadeln bildet. Er ist synthetisch dargestellt worden (E. Pischer, B. 28, 980).

Glukoheptit, Volemit (beide $C_7II_{11}O_7$); Mannoetit, Glukooetit (beide $C_8II_{18}O_8$); Glukononit ($C_9II_{20}O_9$).

Oxydationsprodukte der mehrwertigen Alkohole.

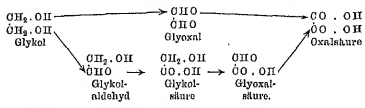
So wie die einwertigen Alkehole durch Oxydation, falls sie primär sind, in Aldehyde und Säuren, falls sie sekundär sind, in Ketone mit gleich vielen Kohlenstoffatomen im Molekül übergehen, so leiten sich von den mehrwertigen Alkoholen durch Oxydation mehrwertige Aldehyde, Ketone und mehrbasische Säuren ab. So gibt das Glykol durch Oxydation den Aldehyd CHO-CHO, das Glyoxal, welches als ein "zweiwertiger" Aldehyd eder "Dialdehyd" zu bezeichnen ist; ein zweiwertiges Keton eder "Diketon" ist das Diacetyl, CH₈-CO-CO-CH₈ (s. u.), eine zweibasische Shure die Oxalskure, COOH-COOH. Derartige zweiund mehrwertige Verbindungen stehen zu den einwertigen in genau demselben Verhältnis, wie die mehrwertigen Alkohole zu den einwertigen.

Durch Oxydation mehrwertiger Alkohole entstehen aber nicht nur (bzw. konnen entstanden gedacht werden) Aldehyde, Ketone und Sauren, sondern auch sahlreiche Verbindungen, welche eine chemische Doppelnatur besitzen, insofern als sie in sich die Eigenschaften mehrerer dieser Körperklassen gleichzeitig vereinigen. Es sind dies die Aldehydalkohole, welche gleichzeitig Alkohol und Aldehyd sind, die Ketonalkohole (gleichzeitig Alkohol und Keton), Alkoholsäuren (gleichzeitig Alkohol und Säure), Aldehydsäuren, Ketonsäuren und Ketonaldehyde.

Eine Aldehydsaure z. B. vormag also einerseits als Säure Salze, Ester, Amide zu bilden, welchen die typischen Ester- usw. -Eigenschaften zukommen, andererseits als Aldehyd ammoniakalische Silberlösung zu reduzioren, mit Natriumbisulfit sich zu verbinden, mit Hydroxylamin zu reagieren usw. Doch gesellen sich zu diesen typischen Eigenschaften oft noch andere, sehr charakteristische Merkmale (s. z. B. Acetessigester).

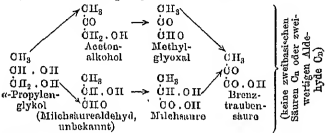
Übersicht der Oxydationsprodukte.

a) Der zweiwertigen diprimären Alkohole:



Mögliche Produkto: zweiwertige Aldehyde, zweibasische Säuren, Alkoholaldehyde, Alkoholsäuren, Aldehydsäuren.

b) Der zweiwertigen primar-sekundären Alkohole:



Mögliche Produkte: Aldehydalkohole, Ketonalkohole, Ketonaldehyde, Alkoholsäuren, Ketonsauren.

o) Der zweiwertigen disekundaren Alkohole: Ketonalkohole, Diketone (keine zweibasischen Säuren oder Alkoholsauren Cn):

- d) Der anderen zweiwertigen Alkohole: leicht abzuleiten.
- e) Die drei- und höherwortigen Alkohole vermogen durch Oxydation die verschiedensten Produkte, zumal höherwertige Ketonalkohole, Alkoholsäuren, Ketonsäuren und mehrbasische Säuren zu liefern.

Demnach sind im folgenden zu besprechen: die Aldehydalkohole, die Ketonalkohole, die mehrwertigen Aldehyde und Ketone, die einbasischen Alkoholsüuren, Aldehydsäuren und Ketonsäuren, und die mehrbasischen Säuren.

Die wichtigsten unter diesen Verbindungen sind die mehrbasischen Säuren, die Kotonsäuren und die Alkoholsauren; letztere seien aus Zweckmäßigkeitsgründen voraugestellt.

IX. Mehrwertige einbasische Säuren und verwandte Verbindungen.

A. Zweiwertige einbasische Säuren. Oxysäuren.

Glykolsäure $CH_2(OII)(CO_2II)$, Oxypropionsäuren $C_2II_1(OII)(CO_2II)$, Oxybuttersäuren $C_3II_0(OII)(CO_2II)$, Oxyvaloriansäuren $C_4II_8(OII)(CO_2II)$, Oxycapronsäuren $C_6II_{10}(OII)(CO_2II)$, usw.

Die zweiwertigen Alkoholsüuren oder "zweiwertigen (zweiatomigen) einbasischen Säuren" sind Verbindungen, welche in

١

ibrem chemischen Chavakter die Eigentümlichkeiten eines Alkohols und einer Säure rereinigen, demgemaß sowohl als Alkoholo wie als Säuren und auch als beules gleichzeitig Abkömmlinge zu bilden imstande sind.

Diese Abkommlinge sind teils leicht verwifter und korrespindieren dann den Stanederivaten. Esteen, Chloriden, Amiden, teils sind die gegen verseifende Mittel (relativ) beständig und entsprechen mithin den Alkoholderivaten: Athern, Aminbason usw. (siehe Tabelle S. 226).

Die Anfangsglieder der Reihe zweiwertiger einbasischer Sauren, gleichzeitig die wichtigsten: die Glykolskure und die Milcheauren, and die Milcheauren, and die Milcheauren, welche im Exsikkator kristallinisch ersterne und sich leicht unter Wasserabspaltung in Anhydride unswandeln.

Sie sind beim Erbitzen nicht unzersetzt flüchtig. In Wasser, meist auch in Alkohol und Ather, sind sie leicht löslich.

Man nennt eie zweiwertig, da sie durch Oxydation der zweiwertigen Alkohole entstehen können und mich der Theorie zwei-Hydroxyle enthalten. Als Säuren sind sie einhasisch. Man nennt sie auch vielfach Oxysturen, Oxyfettsäuren, da sie sieh von den Fettsäuren durch Austausch einer Wasserstoffatoms gegen Hydroxyl, mithin in andeger Weise wis die Alkohole von den Kahlenwasserstoffen ableiten:

GH₃ GO₂H, Essignauro; GH₂(OH) GO₂H, Oxyossignauro. Man kann sie nuch als Carbonsauren der einwertigen Alkohole betrachten, z. B. Milcheaure, G₂H₄(OH) CO₂H, als Äthylalkoholcarbonsaure.

Bildung. 1. Durch gemäßigte Oxydation der Glykole.

2. Aus den Monohalogen - Feltsturen durch Austausch des Halogens gegen Hydroxyl. So ontsteht aus Monochloressigsäure die Glykobaure:

OHgCl. COgH 4. HgO err OHg(OH), COgH 4. HCl.

Je nach Stelling des Halorens zum Carboxyl zeigt diese Reaktion verschiedenen Vorlauf (c. S. 185).

Auch aus ungesattigten Suuren shol darch Kochen mit Natronhange unter Andagerung der Elemente des Wassers Oxysäuren erhalten worden.

3. Aus den um ein Kohlenstoffatom ürmeren Aldehyden und Kelonen durch Durstellung ihrer Uganwaserstoffverbindungen

(S. 145 und 155) und Verseifung der letzteren. So entsteht aus dem Aldehyd Athylidencyanhydrin und daraus Milchaure:

$$CH_8.CH(OH)(CN) + 2H_2O = CH_8.CH(OH).CO_2H + NH_8.$$

Da die Aldehyde und Ketone aus den betreffenden Alkoholen leicht zugänglich sind, so hat man in dieser Reaktion ein Mittel, aus den Alkoholen $O_nH_{2n+1}(OH)$ die Sauren $O_nH_{2n}(OH)(OO_2H)$ darzustellen, d. h. in sie ein Carboxyl an Stelle von Wasserstoff einzuführen (wichtige Synthese).

4. Aus den Glykoleyanhydrinen durch Verseifung; so entsteht aus Athyleneyanhydrin (S. 207) Äthylenmilchsäure:

$$CH_2(OH)-CH_2 \cdot CN + 2\Pi_2O = CH_2(OH)-CH_2-CO_2H + NH_3$$

Da die Cyanhydrine leicht aus den Glykolen erhalten werden können, so reprasentiert diese Bildung der Oxysauren einen Austausch eines Hydroxyls der Glykole gegen Carboxyl und ist analog der Bildung der Essigsaure aus Methylalkohol.

- 5. Durch Reduktion von Aldehydsüuren und Ketonsauren (z. B. Milchsaure aus Brenztraubenshure, S. 226). Diese Reaktion entspricht der Bildung der Alkohole aus Aldehyden oder Ketonen durch Reduktion.
- 6. Durch Einwirkung von salpetriger Säure auf *Aminosduren* (siehe Glykokoll). Dies ist eine der Bildung von Alkoholen aus Aminen korrespondierende Reaktion.
- 7. Durch direkte Oxydation (Hydroxylierung) entstehen Oxysäuren aus Fettsauren gleichen Kohlenstoffatomgehalts, wenn diese eine UH-Gruppe, d. i. ein "tertiares" Wasserstoffatom, enthalten:

$$(OH_8)_2: OH-OO_2H+O=(OH_8)_2: O(OH)-OO_2H.$$
Isobuttersture *a-Oxyisobuttersture*

Konstitution und Isomerien. Als Oxyverbindungen der Fettsauren können die Sauren der vorliegenden Reihe stets in gleich vielen isomeren Modifikationen existieren, wie die Monohalogensubstitutionsprodukte derselben. So gibt es eine Glykolsäure, analog der einen Monochloressigsäure, aber sehen die Milchsäure ist in zwei strukturisomeren Formen denkbar, welche beide existieren und der α - und β -Ohlorpropionsäure (S. 183) entsprechen: α - und β -Oxypropionsaure:

$$\begin{array}{lll} \text{CII}_3-\text{CIICl}-\text{CO}_2\text{II} & \text{CII}_3-\text{CII}(\text{OII})-\text{CO}_2\text{II} \\ \text{α-Ohlorpropions ture} & \text{α-Oxypropions ture}; \text{ gew. Milchs.} \\ \text{CII}_2\text{J}-\text{CII}_2-\text{CO}_2\text{II} & \text{CII}_2(\text{OII})-\text{CII}_2-\text{CO}_2\text{H} \\ \text{β-Oxypropions.}; \text{$\tilde{\lambda}$ thylenmilchs.} \end{array}$$

Von den zwei Buttersäuren können sich der Theorie nach ableiten:

- a) von der normalen Skure, $\text{CH}_3 \text{CH}_3 \text{CH}_3 + \text{CO}_2 \text{H}_3$; eine θ_2 und eine 7-Oxybutterskure;
 - b) von der Isolantiersdure, $\frac{\beta(1)\Pi_1}{\beta(1)\Pi_2}$ - $\frac{\partial \Pi}{\alpha}$ (10) $\frac{1}{2}\Pi$:

eine as und eine p-Oxylsobuttershure.

Die Konstitution dieser Oxysauren erschließt sieh oft schon aus ihrer Bildung. So zeigt die Bildung der gewöhnlichen Milehsaure nach 3. aus Aldehyd, CH₃. -CHO, daß sie die Gruppe CH₃- CH·, "Athyliden", enthält; sie heißt daher auch "Äthylidenmilehsäure. Hingegen ist die Bildung der β-Oxypropionsäure nach 4. aus Glykol mittels des Glykoleyauhydrins ein Beweis dafür, daß sie die Gruppe CH₂ CH₂ , "Åthylen", enthält; daher der Name "Athylenmilehsäure".

Auch das Verhalten der Oxysturen gibt meist über ihre Konstitution Aufschluß. Lassen sie sich z. B. ohne Abspaltung eines oder mehrerer Kohlenstoffatome zu zweibssischen Säuren (die zwei Carboxyle enthalten) oxydieren, so müssen sie eine primäre Alkoholgruppe—CH2. OH, enthalten, da nur eine selche durch Oxyslation ein zweites Carboxyl befett. Die Athylenmileh durch ist eine selche "primäre" Alkoholsäure. Jur Isomeres, die Äthylidenmilehsäum, ist analog eine "rekundäre" Alkoholsäure, während die «Oxyssolmbersäure («. v. B.) eine "tertiäres" Alkoholsäure 1st., d. h. Bäure und tertiärer Alkoholgleichzeitig.

Vorhalton, I. Der chemische Doppelcharakter der Oxysauren wird bei der Glykolsaure nüher erläufert werden. Als Säuren biblen sie Salze, Ester, Amide; als Alkohole Äther, Amine usw. Unter diesen Derivaten verdienen besonderes Interesse die alkoledischen Amine der Säuren, die sogenannten Aminesäuren oder Amidesäuren (s. d.).

- 2. Die Oxysänren bilden verschiedene Arten von Anhydriden (s. S. 225), nämlich a) als Alkohole; b) ein Molekül als Alkohol bildet mit einem zweiten Molekül als Säure unter Wasseraustritt einen Ester; c) eine solche Esterbildung geht zum zweiten Male vor sich; d) ein Molekül verliert Wasser unter Bildung eines inneren Auhydrids (Esters), eines sogenannten Lactons (sieho S. 229).
 - 8. Oxydationsprodukto s. S. 219 und im speziellen Teil.
- 4. So wie die Alkohole durch Wasserabspallung in Oleline, so können manche (besonders die f.) Oxysaus a malog in ungesättigte einbassenhe Säuren übergehen (s. Hydraerybaure, S. 229).
 - 5. Durch Halogen tritt nicht Substitution, sondern Oxydation ein.

- 6. Erhitzen mit Jodwasserstoff bildet die zugehorigen Fettsäuren (so wie Alkohole durch Jodwasserstoff in Kohlenwasserstoffe ubergehen).
- 7. Durch Erhitzen mit Schwefelsäure tritt bei den α-Oxysäuren Abspaltung von Ameisensäure und Ruckbildung des nach Bildungsweise 3. zugrunde liegenden Aldehyds oder Ketons ein. Die β-Oxysäuren hingegen zerfallen dabei wie auch beim Erhitzen für sich in Wasser und Sauren der Acrylsäulereihe. Auch unterscheiden sich die α-, β-, γ- usw. -Oxysäuren durch die Leichtigkeit, mit welcher sie Anhydride (Lactone, s. u.) bilden.

Glykolsäure, Oxyessigsäure.

Glykolsäure (Athanolsaure), CH₂(OH)—CO.OH (Streeker, 1848). Vorkommen: in den unreifen Weintrauben, den Blattern des wilden Weins usw.

Bildung (s. a. S. 221). 1. Durch Oxydation des Glykols mit verdunnter Salpetersaure (Wurtz).

- 2. Durch Oxydation des Alkohols mittels verdunnter Salpetersaure (*Debus*), neben Glyoxal und Glyoxalsaure; ferner bei der Oxydation von Glukosen durch Silberoxyd (Ann. 205, 193).
- 3. Durch Reduktion der Oxalsäure mit Zink und Schwefelsaure.
 - 4. Aus Formaldehyd synthetisch nach Bildungsweise 3, S. 221,
- 5. Darstellung aus Monochloressigsäure nach S. 221, schon beim Kochen mit Wasser (A. 200, 76; B. 26, R. 606).

Eigenschaften. Farblose, luftbeständige Nadeln oder Blätter, in Wasser sehr leicht löslich, auch in Alkohol und Ather. Sm.-P. 80°. Salpetersäure oxydiert zu Oxalsaure. Die Alkalisalze sind zerfließlich, das Calciumsalz in Wasser schwer löslich, desgleichen das blaue Kupfersalz.

Derivate (s. Tab. S. 225). Die Glykolsaure bildet als Säure Salze, Ester, z. B. Glykolsaureathylester, und ein Amid, Glykolamid, welche leicht, zum Teil schon beim Erwärmen mit Wasser, verseift werden. Diese Derivate haben noch Alkoholcharakter. Bildet hingegen die Glykolsaure als Alkohol Derivate, so vereinigen sich umgekehrt in diesen die Eigenschaften der bezüglichen Alkoholderivate mit denen einer Säure, da alsdann das alkoholische Hydroxyl der Gruppe —CH₂. OII in Reaktion tritt, wahrend die Carboxylgruppe unverändert bleibt. Solche Derivate sind ent-

weder Äther, wie die Äthylglykolsäure (s. Tabelle), oder z. B. Amine, wie das Glykokoll, und als Alkoholderivate nicht verseifbar; oder es sind Ester des "Alkohols Glykolsaure", z. B. Acetylglykolsäure, CH₃. CO.O.CH₂. CO₂H, oder Monochloressigsäure (= Salzsäureester der Glykolsäure), und dann natürlich verseifbar. Diese letzteren Verbindungen haben noch Saurecharakter und bilden daher ihrerseits wieder Ester, Chloride, Amide, welche stets durch Verseifung leicht in sie zurückverwandelt werden. — Eine Übersicht uber die wichtigsten Derivate der Glykolsäure bietet die folgende Tabelle:

Saurederivate	Alkoholderivate	Gemischte Derivate
HO.CH ₂ —CO.ONa, Glykolsaures Natron.		Na O . OH ₂ —CO . O Na, Dmatriumglykolat, zerf, durch Wasser in neutr, Salz u. Atznatron.
HO.CH ₂ —CO.OC ₂ H ₅ , Glykolsaureäthyl- ester Flüss, SP. 160 ⁰ .	C ₂ H ₅ O.OH ₂ —CO.OH, Athylglykolsäure. Flüss., SP. 206°.	$C_2\Pi_5O \cdot OH_2$ - $CO(OC_2\Pi_5)$, Athylglykolsaureathylester Eluss., SP. 152°.
	Cl CH ₂ —CO . OH, Monochloressigsaure.	OlOH ₂ —COOl, Monochloracetylohlorid Flüss., SP. 120 ⁰ , stechend ricchend.
HO. (H ₂ —OO. NH ₂ , Glykolamid. Krist., SmP. 120 ⁶ ; keine Salze mit Basen.	NH ₂ . OH ₂ —CO . OH, Glykokoll, (S. 231) krist., SmP. 238 ⁰ . Salze mit Bason und Säuren.	NH ₂ . CH ₂ —CO (NH ₂), Glykokollamid. Krist.

Zu den Verbindungen der zweiten Vertikalreihe gehört auch z.B. die Thioglykolsäure (1-Äthanthiol-2-säure), HS.C Π_2 —CO.OH (gleichzeitig Säure und Mercaptan), zu jenen der dritten gemischte Verbindungen, wie NH $_2$.OH $_2$ —CO(OC $_2\Pi_5$) (s. Glykokoll). Wie leicht einzusehen, sind die nebeneinander stehenden Derivate der ersten und zweiten Vertikalreihe stets einander is om er.

Anhydride der Glykolsaure. 1. Diglykolsäure, $C_4\Pi_6\,O_6$, gleich $O\,(O\,H_2-O\,O\,.\,O\,H)_2$, Alkoholanhydrid. Aus Monochloressigsaure z. B. beim Kochen mit Atzkalk zu erhalten. Große rhombische Prismen. Wird als Alkoholäther beim Kochen mit Alkalien nicht verseift, hingegen beim Erhitzen mit konzentrierter Salzsäure auf 120° . Zweibasische Säure, welche als solche wieder ein Anhydrid gibt, das

- 2. Diglykolsäureanhydrid, $C_4H_4O = O(GH_2-CO)_2O$ (gleichzeitig Alkohol- und Säureanhydrid; isomer mit 4).
- 3. Glykolsäureanhydrid, $C_4H_0O_5 = OH_2(OH) CO.O(CH_2 CO.OII)$, Esteranhydrid, entsteht beim Erhitzen der Glykolsäure auf 100^0 . Beim Kochen mit Wasser wieder zu hydratisieren.
- 4. Glykolid, $C_4H_4O_4 = CH_2.CO.O.OH_2.CO.O$ (zweites Estersaureanhydrid), isomer mit 2 (und mit Fumarsaure), entsteht beim Destillieren von bromessigsaurem Natrium im Vakuum. Glanzende Blätter, Sm.-P. 87^0 ; hydratisierbar, polymerisierbar zu Polyglykolid.

Milchsäuren, $C_8 II_0 O_8$, = $C_2 II_4 (OH) (CO_2 H)$. (Wislicenus, Ann. 128, 1; 166, 8; 167, 302, 348.)

Der Theorie nach (S. 222) konnen zwei strukturisomere Milchsäuren existieren: die α - und die β -Oxypropionsäure oder Athyliden- und Athylenmilchsaure; beide sind bekannt.

Von der Äthylidenmilchsäure können, da sie ein asymmetrisches Kohlenstoffatom enthält, nach der Theorie von Le Bel und van't Hoff (S. 40) zwei stereoisomere Modifikationen auftreten, eine links- (1-) und eine rechts- (d-) drehende, durch deren Vermischung eine dritte, optisch inaktive (r- oder dl-; s. Weinsäure) Form hervorgeht; alle drei sind bekannt.

Die Untersuchung der Milchsauren und die Erkenntnis Ihrer zweiwertig-einbasischen Natur (früher wurden sie für zweibasisch gehalten) haben viel zur Annahme der Theorie der Atomverkettung beigetragen.

Bildungsweisen:	der Äthyliden- milchsäure	der Äthylonmilch- saure
1. Durch gemäßigte } Oxydation des	"-Propylenglykola CH ₈ -CH(OH)-CH ₂ (OH)	β-Propylenglykols UH ₂ (OH)-UH ₂ -UH ₂ (OH)
2. Durch Austausch von Halogen gegen Hydroxyl aus	«- Unterprepionsiture UII ₈ —UII 01—OO, OII	β-Jodpropionsilure CII ₂ J—CII ₂ —CO.OII
8. Durch Verseifung } (8. 222) des	Aldohydcyanhydrins CH ₈ —CH(OH)—UN	Äthylencyanhydrins CII ₂ (OII)—CII ₂ —UN
4. Durch Einwirkung von N ₂ O ₃ auf	Alanin UII ₈ -CII(NII ₂)-CO.OII	
5. Durch Reduktion)	Brenztraubensaure CH ₃ —CO—CO . OH	
6. Duich	Miloheäuregarung des Zuckers usw.	

1. i-Äthylidenmilohsäure (2-Propanolsäure), gewöhnliche Gärungsmilchsäure, CH₈—CH (OH)—CO₂II. Entdeckt von Scheele. Als Oxypropionsäure erkannt von Kolbe. Vorkommen im Opium, im Sauerkraut, im Magensaft.

Die Darstellung beruht auf der sogenannten Milchsäuregärung des Zuckers (Milchzucker, Rohrzucker, Traubenzucker) sowie verwandter Substanzen (Gummi und Stärke), veranlaßt durch die "Milchsäurebasillen" (kurze Stabehen, Huppe).
Die Gärung verläuft am besten bei 35 bis 45° und unter Zusatz
von Kreide oder Zinkoxyd behufs Neutralisierung der gebildeten
Säure. Die Säure wird dann z. B. aus dem Zinksalz durch
Schwefelwasserstoff in Freiheit gesetzt. Bei unreinem Aussaatmaterial (Käse z. B.) geht die gebildete Milchsäure durch andere
Organismen später in Buttersäure über (S. 174).

Milchsäure ist auch ein Zwischenprodukt in der alkoholischen

Garung.

Auch durch Erhitzen von Traubenzucker $(C_6\,H_{12}\,O_6)$ oder Rohrzucker mit Kalilauge (B. 15, 136) entsteht Milchsäure $(C_8\,H_6\,O_3)$.

Die inaktive Säure entsteht endlich durch Mischen gleicher Teile der beiden aktiven Modifikationen. Bei Synthesen werden letztere zu gleichen Teilen gebildet, man erhält also die inaktive Säure.

Eigenschaften. Sm.-P. 18°. Ist sehr hygroskopisch, bildet aber trotzdem merkwürdigerweise beim Eindunsten der Lösung im Exsikkator unter Wasserabgabe, noch hevor alles Losungswasser entfernt ist, etwas (festes) Milchsaureanhydrid, C₀ II₁₀ O₅ (s. u.). Der so erhaltene, nicht kristallisierende Sirup liefert bei raschem Fraktionieren im Vakuum die reine Saure. Bei gowöhnlichem Druck erhitzt, geht dieselbe teilweise in Lactid (s. u.) über, teilweise zerfällt sie in Aldehyd, Kohlenoxyd und Wasser. Desgleichen zerfällt sie beim Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure auf 180° in Aldehyd und Ameisensäure:

$$CH_8-CH(OH)-CO_2H=CH_8-CHO+HCO_2H.$$

Durch konzentrierte Schweselsaure entsteht statt der letzteren Kohlenoxyd. Oxydation gibt Essigsäure und Kohlensäure; Bromwasserstoff sührt in α-Brompropionsäure, Kochen mit Jodwasserstoff in Propionsaure selbst über.

Durch fraktionierte Kristallisation des Strychninsalzes (auch anderer Salze) wird die inaktive in die aktiven Modifikationen zer-

legt. Bei Aussaat von Penicillium glaucum in r-Milchsaure wird die l-Saure rascher assimiliert als die d-Saure, und die inaktive Säure somit rechtsdrehend (vgl. S. 40). Über eine umgekehrte Wirkung vgl. B. 26, R. 804,

Calciumlactat, $(C_3\Pi_5O_3)_2C_3+5\Pi_2O$, mikroskopische, zu Warzen vereinigte, rhombische Nadeln. — Zinklactat, $(C_3\Pi_5O_3)_2C_3+3\Pi_2O$, glanzende Nadeln. — Ferrolactat, $(C_3\Pi_5O_3)_2F_6+3\Pi_2O$, hellgelbe Nadeln; wird wie das Zinksalz in der Medizin verwendet,

Die Derivate der Milchsaure sind denjenigen der Glykolsäure (s. Tab. S. 225) vollig analog. So entspricht die Äthylmilchsäure, CH₈—CH (OC₂H₅)—CO₂H, eine dicke, saure, fast unzersetzt siedende¹) Flüssigkeit, der Äthylglykolsäure; der Milchsäureäthylester (gleichfalls unzersetzt destillierbar) dem Glykolsäureäthylester; das Lactamid (Milchsaureamid),

CH₈-CH(OII)-CO.NH₂₁ dem Glykolamid.

Durch Einwirkung von Phosphorpentachlorid entsteht das Lactylchlorid, CH₃—CHCl—CO.Cl (s. 191), welches sich als Chlorid der α-Chlorpropionsäure mit Wasser zu letzterer und Salzsäure umsetzt. Die genannte Saure ist als Chlorwasserstoffester der Milchsaure aufzufassen.

Anhydride der Milchsture: 1. Lactylsture, Milchsturennhydrid. $C_0H_{10}O_5$, analog Glykolstureanhydrid, gelbe, amorphe Masse; 2. Lactid, $C_0H_8O_4$, analog Glykolid, Tafeln, Sm.-P. 125°; 3. Dimilchsture, $C_0H_{10}O_5$, alkoholisches Anhydrid, analog Diglykolsture.

- 2. d-Athylidenmilehsäure, Fleisch-(Para-)milehsäure (Liebiy); ist in der Fleischflüssigkeit und daher auch im Liebig'schen Fleischenkrakt enthalten. Entsteht bei gewissen Gitrungen. Ihre chemischen Eigenschaften sind fast vollkommen die gleichen, wie die der gewohnlichen Milehsäure, z. B. die Fähigkeit, Lactid oder Aldehyd zu bilden; nur die Salze weichen etwas ab (Zinksalz: + 2 H₂O, viel leichter löslich; Calciumsalz: + 4 H₂O, sohwerer löslich, als die entsprechenden gewöhnlichen Lactate).
- 3. 1-Äthylidenmilehsäure, durch Rohrzuckergitrung mittels der "l-Milchsäurebazillen" erhalten (M. f. Ch. 11, 551).
- 4. Athylenmilchsäure (3-Propanolsäure), Ilydracrylsäure, CH₂(OH)—CH₂—CO.OH (Wislicenus, A. 128, 1).

Sirupförmig. Enthält kein asymmetrisches Kohlenstoffatom. Unterscheidet sich von der Milchsäure 1. durch ihr Verhalten bei der Oxydation, wobei sie Kohlensaure und Oxalsäure (nicht Essigsäure) ließert;

¹⁾ Durch Eintritt des Äthyls ist das Hydroxyl gewissermaßen in seiner Wirkung paralysiert; daher gleicht die Äthylmilchsäure weit mehr der Propionsaure als der Milchsäure,

2. dadurch, daß sie beim Erhitzen keine Anhydride bildet, sondern in Wasser und Acrylsaure zerfällt: $\mathrm{CH_2}(\mathrm{OH}) - \mathrm{OH_2} - \mathrm{CO}$. OH $=\mathrm{OH_2} - \mathrm{COOH} + \mathrm{H_2O}$, daher der Name Hydracrylsäure; 3. durch Löslichkeit und Kristallwassergehalt der Salze (Zinksals: $+4\,\mathrm{H_2O}$, in Wasser sehr leicht löslich; Calciumsalz: $+2\,\mathrm{H_2O}$).

Oxybuttersäuren.

 β -Oxybuttersüure, $\mathrm{OH}_8-\mathrm{OH}(\mathrm{OH})-\mathrm{OH}_2-\mathrm{OO}_2\mathrm{H}$ (Sirup), ist verwandt mit Aldol (s. d.) und Acetessigsaure (s. d.). Line optisch aktive (—) Modifikation ist im diabetischen Harn und im Blut enthalten.

 $\gamma\text{-Oxybuttersaure},~OH_2(OH)-OH_2-OH_2-OO_2H,$ ist nur in Salzen, nicht in freier Form existenzfahig (s. u. Butyrolacton).

a-Oxyisobuttersäure, $(CLI_3)_2 = C(OH) - CO_2H(Wurts)$, "Acetonsaure", aus Acetoncyanhydrin (S. 155).

Oxystearinsäure, $O_{18}II_{80}O_{8}$. Entsteht durch Einwirkung kalter konzentrierter Schwefelsaure auf Ölskure. Weiße Masse. Ihr Schwefelsaureester, $O_{18}II_{85}O_{2}(SO_{1}H)$, hat Bedoutung für die Türkischrotfürberei.

Ungesättigte zweiwertige einbasische Sauren sind:

Ricinusölsäure, Oxyolsäure, C₁₈ II₃₄O₈, deren Glycerinester das Ricinusöl bildet; kristallinische Masse, Sm.-P. 17°. Die sog. Ricinusölschwefelsäure, aus Ricinusöl durch Schwefelsäure erhalten, findet in der Türkischrotfärberei (s. Alizarin) ausgedehnte Verwendung.

Rapinsäure, C18 II34 O8 (aus Rüböl), isomer mit obiger.

Ist das Hydroxyl von hierher gehörigen Säuren direkt an eines der ungesättigten Kohlenstoffatome gebunden, so entstehen Körper von wesentlich anderen Eigenschaften (s. Oxyacrylsäure, S. 241).

Lactone.

Die y-Oxysäuren sind in freier Form sehr unbeständig, so daß statt ihrer bei Zusatz einer Säure zu ihren Salzen ein inneres Anhydrid, "Lacton" (o. N. "olid"), entsteht (s. S. 223):

$$\text{CH}_2(\text{OH}) - \text{OH}_2 - \text{OH}_2 - \text{CO} \cdot \text{OH} = \text{OH}_2 - \text{CH}_2 - \text{CH}_2 - \text{CO} + \text{H}_2 \text{O} \cdot \text{OH}_2 - $

Diese Lactone sind als intramolekulare Anhydride, und zwar als innere Ester zu betrachten; der saure Teil des Molekuls esterifiziert gewissermaßen den Alkoholteil desselben.

Die Lactone der γ-Oxysturen ("γ-Lactone") sind in Wasser, Alkohol und Äther meist leicht lösliche, neutrale Flüssigkeiten von schwach aromatischem Geruch, die unzersetzt destillieren. In Alkalien lösen sie sich zu den Salzen der entsprechenden Oxysturen; mit Bromwasserstoff bilden sie bromierte Fettsturen; mit Ammoniak Aminosturen oder Amide von γ-Oxysturen (B. 24, R. 234).

Auch andere Lactone sind bekannt: a- (B. 24, 4070), β - (B. 30, 1954), δ -, ϵ - und ζ -Lactone. Dieselben zeigen charakteristische Unterschiede in der Leichtigkeit der Bildung und in ihrer Bestandigkeit; die γ -Lactone sind die bestandigsten.

Bemerkenswert ist die Bildung von γ -Lactonen durch Erwärmen der isomeren $\beta \cdot \gamma$ -ungesattigten Säuren $C_n \coprod_{2n-2} O_2$ mit Bromwasser-

stoff oder mäßig konzentrierter Schwefelsaure.

Näheres: Fittig (und Schüler), A. 208; 216; 255, 256; 268, 110; B. 27, 2668. Entstehung der Oxetone aus Lactonen A. 267, 186.

Aminosäuren (vgl. E. Fischer, B. 39, 530).

Aminosäuren oder Amidosäuren sind Substanzen, welche die Charaktere einer Säure und eines Amins zugleich zeigen. Von den Fettsäuren leiten sie sich durch Austausch eines Wasserstoffatoms des Kohlenwasserstoffadikals gegen die Amidogruppe ab. Analog wie bei den Oxyfettsäuren (S. 222) hat man zu unterscheiden α -, β -, γ - ... Aminosäuren. Als Spaltungsprodukte der Eiweißkörper und anderer Stoffwechselprodukte des tierischen Organismus gehören die α -Aminofettsäuren zu den wichtigsten Verbindungen der physiologischen Chemie.

Bildung. a-Aminofettsduren entstehen:

- 1. beim Kochen von Leim, Case'n, Hippursäure, Glykocholsäure und ähnlichen Substanzen mit Säuren oder Alkalien,
- 2. aus α-Πalogenfettsauren und Ammoniak, z. B. aus Chloressigsäure:

$$Cl.CH_2.COOH + 2NH_3 = NH_4Cl + NH_2.CH_2.COOH.$$
Glykokoll

Daneben entstehen Di- und Triglykolamidsäure $NII(CII_2 . CO_2II)_2$ und $N(CII_2 . COOII)_8$.

- 8. aus Isonitrosofettsäuren durch Reduktion (s. S. 185).
- 4. Bei der Einwirkung von Cyanammonium oder Ammoniak und Blausaure auf Aldehyde oder Ketone entstehen zunächst Aminofettsäurenitrile, z. B. CH₃. CII(NII₂). CN, die durch Verseifung in Aminofettsäuren übergeführt werden können.

Andere Synthesen: A. 337, 205.

Verhalten. Die α-Aminoseuren bilden entsprechend ihrer Doppelnatur sowohl mit Säuren als auch mit Basen Salze, von welchen namentlich die Kupfersalze zur Abscheidung der Aminosauren dienen. Die α-Aminofettsäuren konnen mit Alkohol und Salzsaure sehr leicht in unzersetzt destillierbare Ester übergeführt werden, die sich zur Trennung von Gemischen verschiedener Aminosäuren und zum Aufbau von Polypeptiden (s. d.) eignen. Durch Einwirkung von salpetriger Säure auf α-Aminofettsäureester entstehen die außerordentlich reaktionsfähigen Diazofettsäureester (Curtius), deren bestuntersuchter Repräsentant der Diazoessigester ist (s. d.). Hingegen liefern die Aminosäuren mit salpetriger Säure nicht Diazosäuren, sondern Oxysauren und Stickstoff. Die α-Aminofettsäuren (außer Glykokoll usw.) enthalten ein asymmetrisches α-Kohlenstoffatom, existieren also in ontisch aktiven Formen, welche auch synthetisch darstellbar sind.

Durch Hefegarung werden die Aminosauren in Alkohole über-

geführt:

$$(CH_3)_2: CH.CH_2.CH(NH_2).CO_2H + H_2O$$

= $(CH_3)_2: CH.CH_2.CH_2.OH + CO_2 + NH_3$

(Fuselolbildung bei der geistigen Garung; s. Amylalkohole).

Konstitution. Für die α -Aminofettsäuren kommen zwei Formeln in Betracht:

Die letztere (die sog. Ammonium- oder Betainformel mit fünfwertigem Stickstoffatom) zeigt die Analogie mit dem unten erwähnten Betain, dessen Formel aus der Synthese (aus Trimethylamin und Monochloressigsaure) folgt. Naheres s. B. 35, 584.

Mit den Aminosäuren sind verwandt die Hydrazinofettsäuren, $NH_2 \cdot NH \cdot OH(R) \cdot CO_2H$ (B. 31, 162), Hydraziessigsäure, (NH · NH) : $OH \cdot OO_2H$ (B. 27, 777), sowie die Amidoxylsäuren, $HO \cdot NH \cdot OH(R) \cdot CO_2H$ (B. 36, 4305) und die Isonitraminfettsäuren, $HO_2N_2 \cdot OH(R) \cdot OO_2H$ (B. 28, 1785).

Glykokoll (Aminoathansäure), Glycin, Aminoessigsäure $CH_2(NH_2)$ —CO.OH (Braconnot 1820). Ist der einfachste Repräsentant der Aminosäuren.

Bildung. Aus Leim, Hippursäure und Glykocholsäure nach S. 230, 1.; aus Monochloressigsäure, s. S. 230, sub 2. Aus

Formaldehyd und Cyanammonium entsteht Methylenaminoacetonitril, CH₂: N. CH₂. CN, welches bei der Verseifung Formaldehyd, Ammoniak und Glykokoll liefert (vgl. S. 230, sub 4).

Eigenschaften. Das Glykokoll bildet farblose, große, rhombische, in Wasser leicht lösliche Säulen, die in absolutem Alkohol und Äther unlöslich sind. Sie schmecken süßlich, daher der Name "Leimzucker" oder Glykokoll (γλυκύς, suß, κόλλα, Leim). Schmilzt bei 286° unter starkor Zersetzung.

Verhalten. Es bildet sowohl mit Säuren wie mit Basen Salze, von denen das Kupfersalz [Glykokollkupfer, (C₂H₁NO₂)₃Cu + H₂O, blaue Nadeln] charakteristisch ist (erhalten durch Auflösen von Kupferoxyd in Glykokolllösung). Auch mit Salzen geht Glykokoll Verbindungen ein; als Säure bildet es einen stark basischen Äthylester (der infolge der Amidogruppe wieder ein Chlorhydrat gibt), ein Amid (s. Tabelle S. 225) usf. Durch Erhitzen mit Baryt wird es in Methylamin und Kohlensäure, durch salpetrige Saure in Glykolsaure übergeführt. Mit Eisenchlorid entsteht eine intensiv rote Farbung,

Alkylderivate des Glykokolls, alle synthetisch dargestellt, sind:

Methylglykokoll $O\Pi_2$ — $NU(O\Pi_3)$	Trimethylglykokoll CH ₂ —N(OU ₃) ₃	Acetylglykokoll OH ₂ —NII. OO. CII ₃
HO.00	ooo->	00.011
Sarkosin	Betain	Aceturaturo
(Spaltungsprodukt d. Kreatins u. Caffeïns)	(in d. Runkelrübe, verwandt m. Cholin)	usf.

Glykokollester, NH₂. CH₂. CO₂O₂H₅, wasserlösliches, stark basisches Öl, S.-P. 48⁶ bei 11 mm, verwandelt sieh bei 100⁶ leicht in Glycinanhydrid oder Diketopiperazin (s. d.; typische Reaktion fast aller Aminoshureester); mit salpetriger Säure liefert er nach der Gleichung:

$$HONO + H_2N.OH_2.CO_2O_2H_5 = N_2:OH.CO_2O_2H_6 + 2H_2O.$$

Diazoessigester, ein gelbes Öl, S.-P. 141° , von äußerster Reaktionsfahigkeit, wobei meist unter Stickstoffentwickelung zwei einwertige Atome oder Gruppen eintreten; so liefert Jod: $J_2: UII. CO_2 C_2 II_6$, Salzsäure: $CI.CII_2.CO_2 C_2 II_6$, Wasser: $IIO.CII_2.CO_2 C_2 II_6$. Hieraus folgt die Konstitution: $N \longrightarrow UII.CO_2 C_2 II_6$. Durch Einwirkung konzentrierten Natronlauge entsteht die polymere Bisdiazoessigsäure,

C₂H₂N₄(GO₂H)₂, die beim Erwärmen mit Mineralsäure unter Aufnahme von Wasser zerfällt in Oxalsäure und Hydrazin, H₂N-NH₂ (*Diamid*). Diazoessigester hat zu sehr vielen Synthesen gedient; mittels des Hydrazins wurde die merkwürdige Stickwasserstoffsäure, N₂H, zuerst dargestellt (*Curtius*, J. pr. Oh. (2) 38, 396; B. 29, 759; 37, 1261; 40, 1176), s. Amidoguanidin.

d-Alanin, CII₈. CII(NII₂). CO₂ II, harte Nadeln von süßem Geschmack, ist in allen gewöhnlichen Proteïnen weit verbreitet. Darstellung entwoder aus Seide, oder synthetisch aus Aldehydsmmoniak und Cyanwasserstoff.

d-a-Aminoisovaleriansäure, d-Valin,

 $(OII_8)_2: OII.OII(NH_2).OO_2H$

ist in Lupinenkeimlingen gefunden und synthetisch dargestellt.

1-Leucin, (CII₈)₂: CII. CH₂. CH(NH₂). COOH, α-Aminoiso-butylessigsture, kommt in sehr vielen natürlichen Eiweißstoffen, z. B. in der Bauchspeicheldrüse, Caseïn, Horn, in Wicken- und Kürbiskeimen usw. vor. Es ist (neben Tyrosin [s. d.]) ein konstantes Verdauungsprodukt des Eiweißes im Dünndarm sowie ein ständiges Fáulnisprodukt der Eiweißkörper. Synthetisch aus Isovaleraldehydammoniak und Blausäure darstellbar. Fettig glanzende Blättehen; Sm.-P. 298°. Liofert bei der Hefegärung Isobutylearbinol (s. d.)

d-Isolouoin, d- α -Amino- β -athylbuttersäure, ${\rm CH_3.0H(C_2H_5)}$, ${\rm CH(NH_2).0O_2H}$, kann aus vielen pflanzlichen und tierischen Elweißstoffen, z. B. aus Molasseschlempe gewonnen werden; bei der Hefegärung liefert es den optisch aktiven Amylalkohol (s. d.)

Polypoptide.

In nahen Beziehungen zu den Peptonen (s. d.) scheinen die Polypoptide zu stehen, saureamidartige Kondensationsprodukte der Aminosänren (Curtius, E. Fischer). So liefert z. B. das aus dem Glykokollester entstehende Glycinanlydrid (s. d.) mit kalter, verdünnter Natronlauge das "Dipeptid" Glycylglycin,

NH2.CH2.CO.NH.CH2.CO2H,

perlmutterglänzende Blättchen; Zersetzungspunkt 215 bis 220°. Durch successive Behandlung mit Chloracetylchlorid und Ammoniak entsteht hieraus das "Tripeptid" Diglycylglycin,

 $NH_2.CH_2.CO.NH.CH_2.CO.NH.CH_2.CO_2H$,

feine Nadeln, die bei 246° unter Zersetzung schmelzen. Andere Synthesen s. B. 39, 556. Man hat so Polypeptide mit 18 Aminosäureresten dargestellt. Einige Dipeptide sind bei der vorsichtigen Spaltung natürlicher Eiweißstoffe aufgefunden worden, z. B. Glyoyl-d-alanin bei derjenigen des Seidenfibroins. Die meisten Polypeptide sind in Wasser leicht, in Alkohol schwer löslich und schmelzen bei hoher Temperatur unter Zersetzung; hinsichtlich Ester- und Salzbildung ahneln sie den Aminosäuren sehr; die komplizierteren von ihnen geben die Biuretreaktion. Alle Polypeptide werden durch siedende Salzsäure, die biologisch wichtigen auch durch das Pankreasferment in die Aminosauren gespalten.

B. Drei- und höherwertige einbasische Säuren.

So wie die Glykole durch Oxydation zunächst zweiwertige einbasische Säuren liefern, welche den Charakter eines einwertigen Alkohols und einer einbasischen Säure gleichzeitig besitzen, so werden auch die höherwertigen Alkohole durch versichtige Oxydation zunächst in einbasische Säuren übergeführt, welche gleichzeitig noch den Charakter eines (zwei- usw. -wertigen) Alkohols besitzen: in drei- usw. -wertige einbasische Säuren. Dieselben entsprechen in ihrem Verhalten völlig der Milchsäure, nur sind sie als Alkohole mehrwertig.

Die Oxydation beruht offenbar auf der Umwandlung einer -OH₂, OH-gruppe in Carboxyl; folglich enthalten die entstehenden Säuron nocht gleich viele Hydroxyle, wie die zugrunde liegenden Alkohole; diese Zahl wird durch die Bezeichnung "drei-, vier- usw. -wertige einbasische Säuren" wiedergegeben. Die Anzahl der alkoholischen Hydroxyle ist wie bei den mehrwertigen Alkoholen an der Zahl der durch Behandeln mit Essigsäureanhydrid einführbaren Acetylgruppen zu erkennen.

So wie für die mehrwertigen Alkoholo gilt auch für die Alkoholsäuren die Regol, daß ihre Hydroxyle nur zu je einem an ein Kohlenstoffatom gebunden sind. Ihre Kohlenstoffatomkette ist dieselbe wie diejenige der Multerverbindungen.

Die meisten hierher gehörigen Verbindungen kristallisieren schlecht oder sind gummiartig. Verschiedene dieser Sauren entstehen auch durch vorsichtige Oxydation von Zuckerarten oder von ungesattigten Sauren, $C_n II_{2n-2}O_2$ (s. S. 179).

Durch Anhydridbildung geben manche Lactone.

A. Dreiwertige einbasische Säuren:

Glycerinsäure (Propandiolsäure), C₂H₈ (OII)₂ (CO₂H). Entsteht durch vorsichtige Oxydation des Glycerins. Sirupförmig.

Dioxystearinsäure, $O_{18}II_{84}$ (OH) $_2O_2$, entsteht durch vorsichtige Oxydation der Ölsäure, wie Glycerin aus Allylalkohol.

Oxyamino- und Diaminosäuren. (E. Fischer, B. 39, 530.) Wie von den Oxysäuren sich die Aminosäuren ableiten, so leiten sich von den Dioxysäuren Oxyamino- und Diaminosäuren ab. Solche Verbindungen und analoge Thioaminoverbindungen sind unter den Spaltungsprodukten der Eiweißstoffe häufig aufgefunden, einige auch synthetisch dargestellt worden. Zu erwähnen ist besonders das Serin, welches ebenso wie Alanin, Cystin und Cysteïn zu den Kohlenhydraten in nahen Beziehungen zu stehen scheint. Derartige Verbindungen ahneln den Aminosäuren sehr und können zum Aufbau von Polypeptiden dienen. Die Diaminosäuren sind im Gegensatz zu den Monoaminosäuren starke Basen.

1-Serin, l-β-Oxy-α-aminopropionsäure, HO.CH₂.CH(NH₂).CO₂H, and Seidenleim mit verdunnter Schwefelsäure oder synthetisch z. B. aus Glykolaldehyd (s. d.) und Cyanammonium darstellbar.

Ornithin, $N\Pi_2$. $(O\Pi_2)_3$. $OH(N\Pi_2)$. COOH, a, δ -Diaminovaleriansäure, ist ein Spaltungsprodukt des Arginins (s. d.), Lysin, a, s-Diaminocapronsaure, $N\Pi_2$. $(O\Pi_2)_4$. $OH(N\Pi_2)$. OOOH, entsteht aus Case'in oder Leim durch Spaltung mit Salzsäure. Konstitutionsbeweis durch Synthese erbracht. Ornithin und Lysin liefern bei der Faulnis unter Kohlendioxydabspaltung die entsprechenden Diamine.

Cystin, $C_8\Pi_{12}N_2S_2O_4$, ist das Disulfid (s. Äthyldisulfid) des Cysteïns, Thioscrins, $\Pi S. \cup \Pi_2. \cup \Pi(N\Pi_2). \cup O_2\Pi_1$ es findet sich in Harnsedimenten und Harnsteinen sowie unter den hydrolytischen Spaltungsprodukten des Roßhaares vor.

B. Vierwertige einbasische Säuren:

Erythritsäure (Butantriolsaure), C₈ H₄(OH)₃(CO₂H). Entsteht durch vorsichtige Oxydation des Erythrits und der Fructose.

C. Fünfwertige einbasische Säuren:

Pentonsäuren (Pentantetrolsäure), C₄H₅(OII)₄(CO₂H). Vier Stereoisomere sind bekannt: Arabon-, Ribon-, Xylon- und Lywonsaurc.

Arabonsäure, $O_4H_6(OH)_4(OO_2H)$, entsteht durch Oxydation von Arabinose und läst sich durch Erhitzen mit Pyridin in die stereoisomere Ribonsäure umlagern. Vgl. B. 24, 4215; 29, 581.

Sacoharinsäure (Hoxantetrolsäure), C₅II₇(OII)₄(CO₂H). Entsteht durch Einwirkung von Kalk auf Glukose und Fructose.

Isomere Verbindungen: Iso- und Metasaccharinsäure entstehen analog aus Milchzucker. Die Saccharinsäuren sind nur in Salzen bekannt und in Form ihrer kristallisierenden Lactone, O₆H₁₀O₆ (Saccharin, Iso-, Para, Meta-saccharin). Vgl. B. 18, 2514; 37, 1196; 38, 2697.

D. Sechs- und höherwertige einbasische Säuren:

Hexonsäuron (Hexanpentolsäuren), $C_6\Pi_3$ (OH)₆ (CO₂H). Dieselben besitzen wegen ihrer engen Beziehungen zu den Zuckerarten besondere Bedeutung. Sie werden erhalten entweder aus den betr. Zuckerarten durch versichtige Oxydation, z. B. mit Bromwasser, oder durch Reduktion der entsprechenden zweibasischen Säuren (Zuckersäure usw., s. d.) oder endlich aus Pentosen (s. d.) durch Biausäureanlagerung, wie Milchsäure aus Aldehyd entsteht. Umgekehrt gehen die Hexonsäuren einerseits (soweit sie Lactone bilden) durch Reduktion (der letzteren) mit Natriumamalgam wieder in Zucker, andererseits durch Oxydation mit Salpetersäure in die zugehörigen zweibasischen Säuren über.

Man hat die folgenden Beziehungen:

Mannonsäuro .		Mannose	Mannit
Glukonsäure,,		. Glukoso }	Soubit
Gulonsäure	t	. Gulose ∫	DOLDE
Galactonsäure .		. Calactose	Dulgit
Talonsaure		. Talose	TAUTOIN
Idonsaure		Idosa	Idit

Auch zu koblenstoffarmeren Zuckerarten lassen sich die Hexonsäuren abbauen; s. Hexosen, Verhelten, sub 2.

Die Hexonsäuren sind teilweise nur in Form ihrer Lactone bekannt. Zu ihrer Isolierung sind häufig ihre Phenylhydrazide (s. Phenylhydrazin) geeignet.

Es hat sich gezeigt, daß diese Säuren alle die gleiche Konstitutionsformel

$$C\Pi_{2}(O\Pi)-O\Pi(OH)-OH(OH)-OH(OH)-OH(OH)-OO_{2}\Pi$$

besitzen und demnach strukturidentisch sind. Ihre Verschiedenheit erklärt sich an der Hand der Theorie des asymmetrischen Kohlenstoffatoms: sie sind stereoisomer, wie die entsprechenden Zuckerarten (s. d.). Soweit die letzteren nun wieder in jeweilig mehreren optisch verschiedenen Modifikationen existieren, die man, je nachdem sie der rechts- oder linksdrehenden oder inaktiven Glukose entsprechen, als d- oder 1- oder i-Klassen unterscheidet, so existieren auch die einzelnen Hexonsäuren (außer Talonsäure) in mehreren derartigen Modifikationen, welche man nach ihren genetischen Beziehungen zu jenen gleichfalls d-, 1- und i-Verbindungen nennt. Theoretisch können im ganzen 16 solche Stereoisomere existieren; die meisten derselben sind bekannt. Beim Übergang der Hexonsauren über die Hexosen in die zugehörigen Alkohole (Mannit usw.) und bei der Überführung der Hexonsäuren in zweibasische Säuren vermindert sich die Zahl der Stereoisomeren, weil hierbei Substanzen von symmetrischer Struktur entstehen.

Einige Hexonsäuren gehen durch Erhitzen mit Pyridin und etwas Wasser zum Teil (Gleichgewichtszustand) in eine andere Saure der gleichen Klasse über, z. B. d-Mannonsäure in d-Glukonsaure; Galactonsaure in Talonsäure, und umgekehrt. Die inaktiven Säuren können in die optisch aktiven Isomeren mittels der Strychninsalze gespalten werden, z. B. i-Mannonsäure, i-Galactonsäure. Beim Mischen der wasserigen Lösungen der d- und 1-Modifikationen kristallisiert (nicht immer) die racemische Verbindung, die i-Modifikation aus (B. 25, 1025).

l-Glukonsäure und l-Mannonsäure entstehen gleichzeitig aus Arabinose durch Blausäureanlagerung ("Arabinosecarbonsäuren"); sie sind daher sterecisomer in bezug auf das die Synthese vermittelnde Kohlenstoffatom.

Analog sind aus den Hexosen, Heptosen usw. (s. d.) eine Reihe von Alkoholsäuren dargestellt worden, z. B.:

Glukoheptonsäure, Glukosecarbonsäure, $O_6H_7(OH)_6(OO_2H)$, Rhamnohexonsäure, $O_6H_8(OH)_6(OO_2H)$, aus Rhamnose usw.

C. Aldehydalkohole.

1. Glykolaldehyd, HO.CH₂—CHO, Sm.-P. 96⁰, wasserlöslich, schmeckt suß, reduziert kalte *Fehling*'sche Lösung; verhält sich wie ein Zucker.

Über Aminoaldehyde s. B. 38, 4154. Hydrazinoacetaldehyd, NH_4 . NH. OH_2 . OHO (B. 27, 180) nur als salzsaures Salz bekannt und höchst reaktionsfähig.

- 2. Aldol, $OH_8-OH(OH)-OH_9-OHO$ (Wurtz), ist ein Kondensationsprodukt des Aldehyds (s. S. 146). Dickes, in Wasser leicht lösliches Öl.
- 3. Glycerinaldehyd, OH₂(OH)—OH(OH)—OHO, ist in der durch Oxydation des Bleiglycerats mit Brom gewonnenen "Glycerose" neben viel Dioxyaceton (s. u.) enthalten und wird durch Verseifung seines Acetals gewonnen, welches aus Acroleïnacetal durch vorsichtige Oxydation entsteht. Sm.-P. 188°; reduziert stark; geht durch Kondensation in Acrose (s. d.) über. Glycerinaldehyd ist wahrscheinlich ein Zwischenprodukt bei der geistigen Gärung.

Auch die Zuckerarten (Glukosen usw.) gehören zu den Aldehydbzw. Ketonalkoholen. Sie werden später behandelt,

D. Ketonalkohole (Ketole).

Acetonalkohol (Propanolon), Acetylcarbinol, CH₃—CO—CH₂.OH. Farblose, in der Kälte erstarrende Flüssigkeit, die bei 147° nicht ganz unzersetzt siedet. Zu erhalten aus Monohalogenaceton durch Baryumcarbonat; entsteht auch aus Traubenzucker durch schmelzendes Kali (B. 16, 887). Reduziert Fehling'sche Lösung schon in der Kälte.

Sein Amin ist das Aminoaceton, $\mathrm{CH_3-CO-CH_2}$. $\mathrm{NH_2}$ (siehe S. 158), das als zersließliches, stark reduzierendes salzsaures Salz bekannt ist und leicht in Dimethylpyrazin (s. d.) übergeht.

Dioxyaceton, CH₂(OII)—CO—CH₂(OII), farblose Tafeln, neben Glycerinaldehyd (s.o.) in der "Glycerose" enthalten, entsteht auf komplizierterem Wege aus Formaldehyd und Nitromethan (B. 80, 8161). Schmeckt süß und reduziert *Fehling*'sche Lösung schon in der Kälte. Verhält sich wie ein Zucker.

Homolog sind Dimethylketol (2, 8-Butanolon), Acetopropylalkohol (B. 22, 1190) und Acetobutylalkohol (B. 21, 735), forner Acetoisopropylalkohol, $OH_3-OO-OH_2-OH(OH)-OH_3$, welcher durch Kondensation von Aldehyd mit Aceton (durch wässeriges Alkali) entsteht [Fl., S.-P. 1770] und durch Wasserabspaltung in Äthylidonaceton, $OH_3-OO-OH=OH-OH_3$ [Fl., S.-P. 1220], übergeht.

E. Di-Aldehyde.

Glyoxal, OCH.CHO, existiort in mehreren polymeren Formen; eine derselben (weiße, zerfließliche Masse) entsteht aus Alkohol oder Aldehyd bei gemaßigter Oxydation. Bei der Destillation entsteht hieraus monomolekulares Glyoxal: gelbe Prismen, Sm.-P. 15°; S.-P. 51°; flussig oder gasförmig intensiv smaragdgrün, polymerisiert sich rasch zu einer weißen Masse.

Auch der Succindialdehyd, OCH.CH2.CH2.CHO, existiert in mehreren polymeren Modifikationen, die alle farblos sind.

F. Diketone und Triketone.

Diacetyl (Butandion), a-Diketobutan, CH₃—CO—CO—CH₈. Entsteht aus Isonitrosomethylaceton, CH₃—C(NOH)—CO—CH₈, durch Kochen mit verdünnter Schwefelsäure (unter Austausch der Oximgruppe gegen Sauerstoff), kommt im finnischen Kienöl vor. Gelbgrüne Flüssigkeit, S.-P. 88°, deren Dämpfe die Farbe des Chlors besitzen und ähnlich wie Chinon (s. d.) riechen (v. Pechmann, B. 20, 3162; 24, 3954; Fittig u. Schüler, A. 249, 182). Durch Reduktion entsteht Dimethylketol (s. o.).

Homologe sind bekannt; vgl. B. 22, 2115.

Acetylaceton, $CII_8-CO-CII_2-CO-CII_8$, flussig, S.-P. 1370, entsteht durch Einwirkung von Aluminiumehlerid auf Acetylchlerid, besser (vgl. B. 22, 1009) durch Einwirkung von Natrium auf ein Gemisch von Essigäther und Aceton (s. Acetessigestersynthese, S. 245):

$$\begin{array}{l} \text{CH}_8-\text{CO.OC}_2\text{H}_6 + \text{CH}_3-\text{CO-CH}_3 \\ = \text{CH}_8-\text{CO-CH}_2-\text{CO-CH}_3 + \text{HOC}_2\text{H}_6. \end{array}$$

Acetonylaceton, γ -Diketohexan, OH_3 - $\operatorname{OO}-\operatorname{OH}_2$ - OO_2 - OO_3 , entsteht (indirekt) aus Monochloraceton und Acetessigestor (B. 17, 2756); ferner aus Diacethernsteinsäurcester (B. 83, 1219). Angenehm riechende Flüssigkeit vom Siedepunkt 188°.

Vom δ -Diketoheptan, $GH_8 \cdot GO \cdot (GH_2)_8 \cdot GO \cdot GH_3$, sind bisher nur Derivate bekannt, s. Methylenbisacetessigester.

Die angeführten Substanzen sind die einfachsten Repräsentanten der α -(1,2), β -(1,3), γ -(1,4) und δ -(1,5) Diketone, d. h. derjenigen Diketone, deren Carbonyl- oder (Keto-) gruppen (CO)

benachbart (α -) oder durch ein Kohlenstoffatom (β -Stellung) usw. getrennt sind.

(In entsprechender Weise können auch die Ketole als α -, β -, γ - usw.-Ketole klassifiziert werden.)

Als Diketone liefern sie z. B. Mono- und Dioxime, ferner Mono- und Dihydrazone. Derartige Dihydrazone, auch jene von Dialdehyden, z. B.:

Diacetyl-dihydrazon,
$$CH_3-C=N-NH-C_6H_5$$

 $CH_3-C=N-NH-C_6H_5$

bezeichnet man als "Osasone", also z. B. Diacetyldihydrazon — Diacetylosazon. Sie entstehen oft auch durch Einwirkung von Hydrazinen auf Ketonalkohole bzw. Aldehydalkohole, unter gloichzeitiger Entziehung zweier Atome Wasserstoff, und sind meist gelb gefarbt (vgl. die Phenylhydrazinverbindungen der Kohlenhydrate).

Die Diketone zeigen die mannigsachsten Kondensationsverhältnisse. Die α -Diketone liefern durch Einwirkung von Alkali Benzolderivate (s. Chinon); die β -Diketone gehen leicht in Pyrazol- und Isoxazolderivate über (s. d.) und dienen zur Synthese von Chinolinderivaten; die γ -Diketone liefern Pyrrol-, Furanund Thiophenderivate (s. d.); die δ -Diketone endlich führen zu Pyridin- und Tetrahydrobenzolderivaten.

\$\beta\$-Diketone k\u00f6nnen wie Acetessigester (s. d.) an dem zwischen den Carbonylen befindlichen Kohlenstoffatom alkyliert werden und bilden wie jener Metall-(Cu-, Na-)Verbindungen.

Die Konstitution dieser Verbindungen ergibt sich meist direkt aus ihren Bildungsweisen. Ähnlich, wie der Acctessigester (H. 242) reagieren auch die Diketone manchmal nach einer tautomeren Formel, z.B. Acetylaceton nach: OH₃.C(OH)=OH.CO.CH₃ (A. 277, 59, 162).

Das Triketon, CH₃.CO.CO.CO.CH₅, Triketopentan, ist ein orangerotes, stark reduzierendes Öl (B. 37, 1526).

G. Oxymethylenketone und Ketonaldehyde.

Oxymethylenaceton, OH(OH)=OH-OO-OH₃, ein Derivat des Vinylalkohols (s. S. 97), entsteht als Natriumsalz durch Einwirkung von Aceton auf Ameisensaureäthylester bei Gegenwart von Natrium-

athylat ("Kondensation", analog der Bildung des Acetessigesters, siehe S. 245). In freier Form ist es nur kurze Zeit existenzfähig und polymerisiert sieh dann zu Triacetylbenzol (s. d.).

Wurde früher als Acetessigaldehyd, Aldehyd der Acetessigsäure (S. 246), CH₃-CO-CH₂-CHO, aufgefaßt. B. 25, 1044; A. 281, 806.

Brenztraubenaldehyd, Methylglyoxal, CH₈—CO—CHO, entsteht aus Isonitrosoaceton, wie das Diacetyl (s. S. 239) aus Isonitrosomethylaceton und ist wahrscheinlich ein Zwischenprodukt bei der geistigen Garung.

H. Einbasische Aldehyd- und Oxymethylensäuren.

Glyoxalsäure (Äthanalshure), Glyoxylsäure, CHO-CO2H.

Vorkommen: In ganz grünen Früchten (Weinbeoren, Stachelbeeren usw.). Darstellbar z. B. aus Dichloressigsäure, CHCl₂-CO₂H, durch Überhitzen mit Wasser oder aus Oxalsaure durch Reduktion. Rhombische Prismen, in Wasser leicht löslich. Mit Wasserdämpfen flüchtig. Die Saure, wie die meisten Salze enthalten ein Molekül Wasser, was auf die Formel CH(OH)₂-CO₂H hinweist (analog Chloralhydrat, von dem sie durch Austausch von drei Atomen Chlor gegen ein Atom Sauerstoff und die Hydroxylgruppe ableitbar ist).

Glukuronsäure, $OHO-[OH(OH)]_4-OO_2H$, bildet als Lacton farblose Kristalle, Sm.-P. etwa 175°. Die Säure entsteht aus Zuckersäure mittels Natriumamalgam.

\$\textit{β-Oxyacrylsäure}\$, Oxymethylenessigsäure\$, OH(OH)=OH-OO2H\$, entsteht als Ester durch Einwirkung von Natrium auf ein Gemisch von Ameisensäure- und Essigsäurester (siehe Acetessigestersynthese, S. 245). Leicht kondensierbar zu Trimesinsäure. Die der β-Oxyacrylsäure isomere Formylessigsäure, HOO.OH2.OO2H, Halbaldehyd der Malonsäure, wird in Form ihres Acetals aus Acroleänacetal gewonnen (B. 33, 2780).

I. Einbasische Ketonsäuren.

Ketonsäuren sind Verbindungen, welche gleichzeitig Säureund Ketoneigenschaften besitzen, also außer der Fähigkeit, Salze, Ester usw. zu bilden, auch noch imstande sind, sich mit Natriumbisulfit zu vereinigen, mit Hydroxylamin Oxime zu bilden (siehe S. 156), durch nascierenden Wasserstoff reduziert zu werden (zu sekundüren Alkoholsauren) usf. Die wichtigsten Glieder dieser Klasse sind:

Brenstraubensäure, Acctessigsäure und Lävulinsäure OH₈-OO-OO₂H OH₈-OO-OH₂-OO₂H OH₈-OO-OH₂-OO₂H.

Konstitution und Nomenklatur. Die Ketonsäuren sind der Theorie nach charakterisiert durch Vorhandensein von Carboxyl und von — beiderseits an Kohlenstoff gebundenem — Carbonyl (CO). Man kann sie von den einbasischen Fettsäuren derart ableiten, daß man ein Wasserstoffatom ihres Radikals gegen ein Säureradikal, R-CO (in obigen Fallen CH₃-CO, Acetyl) ersetzt, wie dies der Name Acetessigsäure zeigt. Die Lävulinsäure heißt hiernach β -Acetpropionsäure, die Brenztraubensaure Acetylameisensäure. Oder man leitet die Ketonsäuren von den Fettsäuren dadurch ab, daß man zwei Wasserstoffatome einer CH₃-Gruppe gegen ein Sauerstoffatom ersetzt.

Nach letzterem ist die Acetessigsüure z.B. als β -Ketobuttersäure (analog der Nomenklatur der Oxysauren S. 222) oder mit dem "o. N." (S. 27) als Butanon-3-säure zu bezeichnen.

Die Konstitution der Ketonsäuren ist in der Regel leicht zu bestimmen, entweder durch die Art ihrer Synthese (s. unten) oder durch Überführung in die zugehörige Alkoholsäure (Oxysäure) bekannter Konstitution mittels nascierenden Wasserstoffs (s. unten) usf.

Konstitution der γ-Ketonsäuren: B. 23, R. 396.

Der dem Acetessigester

CH3, CO. CH3, CO2 C2 H5 ("Keto"form)

isomere Oxycrotonsäureester

OH₈.O(OH):OH.OO₂O₂H₆ (Formel eines ungesätt. Alkohols: "Enol"form)

ist unbokannt, doch kennt man viole Derivato des Acetessigesters (z. B. Alkyl- und Acetylderivate) in zwei isomeren Formen, z. B.:

 CII_3 , CO.CH, $CO_2C_2H_5$ and CII_8 , C:CH, $CO_2C_2H_5$ $CO.CH_8$ $O.CO.CH_8$ $O.CO.CH_8$

esters.

essigester

Diese Eigenschaft der \(\beta\)-Ketons\(\text{iureester}, \) bald in der einen, bald in der anderen Form (als unges\(\text{ittigte} \) Alkohols\(\text{iuren}) zu reagieren, nennt man \(Pseudomerie \) oder \(Tautomerie. \) Butlerow, A. 189, 76; \(Laai, \) B. 19, 730; forner B. 23, 1856; 27, 2395; 29, 1005; 30, 1779; A. 291, 25, 147.

Ebenso wie der Acetessigester reagieren auch die Moncalkylacetessigester, OH3.CO.CHR.CO2C2H5, in zwei tautomeren Formen, aber nicht die Dialkylacetessigester CH3.CO.CR2.CO2C2H5; Tautomerie ist immer nur bei solchen β-Ketonsäureestern beobachtet worden, bei denon am «-Kohlenstoffatom noch ein Wasserstoffatom sitzt. Analoges gilt von den, den β-Ketonsäureestern nahe verwandten 1,3-Diketonen, R.CO.OH2.CO.R, wahrend a-oder 1, 2-Ketonsäuren und 1, 2-Diketone (Acetylameisensaure, CH3.CO.COOH, Diacetyl, CH3.CO.CO.CH3) sowie y- oder 1, 4-Ketonsäuren und 1, 4-Diketone (Lavulinsaure, $OII_3.OO.OII_2.OII_2.OOOII$, Acetonylaceton, $OII_3.OO.OII_2.OII_2.OO.OII_3$) keine Tautomerie zeigen. Die Atomgruppe -00-011-00- ist also ein charakteristisches Merkmal einer großen Klasse tautomer reagierender Substanzen (β- oder 1, 3-Ketonsaureester, 1, 3-Diketone, Phloroglucin usw.); dieselben enthalten alle mindestens ein Wasserstoffatom, welches durch die unmittelbare Nachbarschaft mindestens zweier negativer Gruppen (Acetyl-, Carbathoxyl usw.) besonders reaktionsfahig, unter Umstånden sogar "beweglich" oder "wanderungsfahig" wird, so daß der Atomkomplex -00-0H-00- sich, wenn auch nur vorübergehend, umlagern kann in die Enolform -C(OH)=C-CO-.

Letztere ist um so stabiler, je negativer die wirksamen Atomgruppen sind (Claisen'scher Satz, B. 25, 1763), wobei die Radikale Carbáthoxyl, Benzoyl, Acetyl, Äthoxalyl (—CO.CO $_2$ C $_2$ H $_5$) und Formyl eine ansteigend wirksame Reihe bilden.

Tautomerie findet sich ferner noch bei Cyaniden, Cyanaten, Harnstoffen, Sulfoharnstoffen, Amiden, Thiamiden und Amidmen einbasischer Säuren, Harnsäure, Isatin, Pyridon, Oarbostyril und Pyrazolonderivaten.

Zur Erklärung der Tautomerie ist die Hypothese aufgestellt worden, daß nur die eine der beiden denkbaren Atomgruppierungen existenzfähig, die andere dagegen so labil ist, daß sie sich spontan sofort in erstere umlagert; die nicht isolierbare nennt man die Pseudoform (Baeyer). Ein anderer Erklärungsversuch ist die Laar'sche Oscillationshypothese. Laar nimmt an, daß in den tautomeren Substanzen ein Wasserstoffatom unter entsprechendem Bindungswechsel hin und her schwingt, daß also die tautomeren Substanzen keine bestimmte oder bestimmbare Konstitutionsformel haben, sondern daß sie aufzufassen seien als Gemische zweier isomerer Formen, die in fortwährender, wechselseitiger Umwandlung begriffen sind.

Manche Substanzen kommen jedoch in mehreren isomeren Formen vor (z. B. Diacetylbernsteinstureester), welche sich nicht nur in ihren physikalischen Eigenschaften, sondern auch durch Eisenchloridreaktion, den Grad der Azidität usw. voneinander unterscheiden und sich meist leicht ineinander umwandeln lassen; schon Losungsmittel können vermöge ihrer "Medialenergie" umlagernd wirken. (Z. physikal. Oh. 30, 1.) Wegen dieses leicht eintretenden Bindungswechsels (Desmotropie) nennt man isomere Substanzen dieser Art "desmotrop-isomere". Die Untersuchung dieser Isomeriefalle hat es wahrscheinlich gemacht, daß diese Substanzen im kristallisierton Zustande eine bestimmte Struktur haben; im gelösten oder geschmolzenen Zustande jedoch stellen sich bei manchen dieser Körper Gleichgewichtszustande ein, in denen Gemenge der beiden tautomeren Formen vorliegen. Von der Geschwindigkeit, mit der sich die beiden desmotrop-isomeren Substanzen ineinander umwandeln, hangt die Möglichkeit der Isolierung der beiden desmotropen Formen ab (A. 313, 129). Diese Umlagerungsgeschwindigkeit ist im geschmolzenen Zustande meist sehr groß; in der Nahe des Schmelzpunktes jedoch häufig so klein, daß eine Trennung der Desmotrop-isomeren möglich ist.

Neuerdings sind zum Studium dieser interessanten Erscheinungen außer den ehemischen Methoden (Bacyer, Claisen, Michael, v. Pechmann u. a.) auch physikalische benutzt worden (Bruhl, Perkin, W. Wislicenus).

Bildungsweisen. 1. a-Ketonsauren entstehen durch Verseifen der Cyanide der Säureradikale (Claisen-Shadwell, s. S. 190, B. 31, 1023):

$$0H_8-00-0N+2H_2O=0H_8-00-00.0H+NH_8$$
. Acetyloyanid Brenztraubensäure

Diese Bildungsweise erschließt die Konstitution,

2. Acctessigsäure und andere β-Ketonsauren entstehen in Form ihrer Ester bei der Einwirkung von Natrium, Natriumathylat oder Natriumamid auf Essigester und homologe Ester:

Claisen vermutet, daß der Essigester durch das zugesetzte oder durch eine Nebenreaktion in geringer Menge entstehende Natriumäthylat zundehst in eine additionelle Verbindung

$$OH_3 - O = O \cdot O_2 H_5$$

ein Derivat der Orthoessigsäure (S. 212), übergeführt wird (vgl. B. 26, 2730; 38, 713), welches dann mit einem weiteren Molekül Essigäther unter Abspaltung zweier Moleküle Alkohol reagiert;

$$\text{CH}_3\text{-O}(\text{OC}_2\text{H}_6)_2(\text{ONa}) + \text{CH}_3\text{-OO} \cdot \text{OC}_2\text{H}_6 = \text{C}_0\text{H}_9\text{O}_8\text{Na} + 2\text{C}_2\text{H}_6 \cdot \text{OH}$$
Natracetes signator

Es entsteht zunächst das Natriumsalz des Acetessigesteis, aus welchem dann durch Essigsäure der Ester in Freiheit gesetzt wird. Der bei der Reaktion entstehende Alkohol muß durch überschüssiges Natrium in Natriumäthylat verwandelt werden, da Natriumacetessigester durch Alkohol in der Hitze teilweise in Essigester und Natriumathylat zurückverwandelt werden kann (Classen, B. 38, 709).

Bei der Bildung des Acetessigesters wirkt nach Obigem 1 Mol. Essigäther auf ein zweites ein. Durch Vermittelung von Natriumäthylat, Natrium oder Natriumamid vollziehen sich nun manche Reaktionen analoger Art, bei welchen die zwei aufeinander reagierenden Moleküle Saureester vorschieden sind (W. Wislicenus, A. 246, 306).

So treten Oxalester und Essigester zusammen zu Oxalessigester (siehe zweibasische Ketonsauren):

$$\begin{array}{c} 0000_2\Pi_5 + c\Pi_8 \,.\, 0000_2\Pi_5 = 0000_2\Pi_5 \,.\, 00 \,.\, 0\Pi_2 \,.\, 00 \,.\, 0\Omega_2\Pi_5 + \Omega_2\Pi_5 O\Pi. \\ 0xalessigester \end{array}$$

Ferner wirken so Säureester leicht auf Ketone ein, unter Bildung von Diketonen (L. Claisen);

$$\text{CH}_8\text{-CO}$$
 . OO_2H_5 + $\text{CH}_3\text{-CO}\text{-CH}_8$ = $\text{CH}_8\text{-CO}\text{-CH}_2\text{-CO}\text{-CH}_8$ + C_2H_5 . OH. Acetylaceton

Bei Anwendung von Ameisensäureester (bzw. Orthoameisenester, B. 26, 2729) entstehen analog die den Kotonaldehyden strukturisomeren Oxymethylenverbindungen (S. 240), mit Acoton z. B. Oxymethylenaceton:

$$\begin{array}{lll} \mathbf{H-CO.OC_2II_6-|-OII_8-CO-CII_3} = & \mathbf{CII(OII)=CII-CO-CII_3} + \mathbf{C_2II_6.OH.} \\ \mathbf{Ameisens lureester} & \mathbf{Oxymethylenaceton} \end{array}$$

- 3. Höhere Homologe des Acetessigesters (β -Ketonsäuren) sind aus diesem leicht darstellbar durch Einwirkung von Natriumäthylat und Halogenalkylen (s. S. 247).
- 4. Durch vorsichtige Oxydation von sekundären Alkoholsäuren entstehen Ketonsturen:

$$\text{CII}_3-\text{CII}(\text{OI})-\text{CO.OII} + \text{O} = \text{CII}_3-\text{CO-CO.OII} + \text{II}_2\text{O}.$$

Milobsäuro

Breuztraubensauro

5. Spezielle Bildungsweisen s. f. S.

Verhalten (s. a. oben):

- 1. Wahrend die α und γ -Ketonsäuren beständige und zum Teil sogar destillierbare Flüssigkeiten sind, sind die β -Ketonsäuren in freier Form sehr unbeständig und zerfallen sehr leicht in Kohlensdure und das entsprechende Keton.
- 2. Durch Reduktion gehen die Ketonsäuren in sekundäre Alkoholsäuren über; bei Verwendung von \(\gamma\)-Ketonsäuren entstehen statt der Alkoholsäuren durch Wasserabspaltung die \(\gamma\)-Lactone.
- 3. In don Estern der β-Ketonsäuren (außer den dialkylierten) ist ein Wasserstoffatom leicht ersetzbar gegen Metalle; z. B. liefert der Acotessigester, C₄ H₅ O₈ (C₂ H₆), mit Natriumathylat den Natracetessigester, C₄ H₄ Na O₈ (C₂ H₆).

- 4. Synthese höherer β -Ketonsäuren und
- 5. Spaltung der β -Ketonsäuren unter Bildung von Ketonen oder von Sauren: siehe Acetessigester.
- 6. Die Ketonsauren zeigen die verschiedenartigsten Kondensationsreaktionen; die β -Ketonsauren z. B. liefern mit Anilin Chinolinderivate, mit Phenylhydrazin Pyrazolderivate.
- 1. Brenztraubensäure, Pyrotraubensäure, $C_8 H_4 O_3$, = $CH_8-CO-CO_2H$, ist eine in Wasser, Alkohol und Äther leicht lösliche, ziemlich unzersetzt bei 165 bis 170° siedende Flüssigkeit von Essigsäure- und Fleischextraktgeruch. Unter 9° fest.

Bildung: 1. durch trockene Destillation von Weinsäure und Traubensäure (daher der Name); 2. durch Oxydation von Milchsäure mit Permanganat; 3. durch Verseifung von Acetyleyanid.

Die Brenztraubensaure ist sehr zur Polymerisation geneigt. Ihre Salze kristallisieren nur schwierig. Naszierender Wasserstoff reduziert zu Äthylidenmilchsaure; hieraus und aus Bildungsweise 3. folgt ihre Konstitution. Die den Ketonen eigene Kondensierbarkeit (S. 156) ist bei ihr in ausgeprägtem Maße vorhanden; sie geht dadurch in Benzolderivate (B. 5, 956) oder bei Gegenwart von Ammoniak in Pyridinderivate über. Mit den aromatischen Kohlenwasserstoffen kondensiert sie sich durch Vermittelung von Schwefelsäure wie Ketone (B. 14, 1595).

- 2. «-Ketobuttersäure, CH3-CH2-CO-CO2H. Ähnlich 1.
- 3. Acetessigsäure, β-Ketobuttersäure, CII₃-CO-CH₂-CO₂II. Die freie Säure bildet eine stark saure, mit Wasser mischbare Flüssigkeit, welche schon beim Erwärmen in Aceton und Kohlensäure zerfällt. Sie wird aus ihrem Äthylester (s. unten) durch vorsichtige Verseifung dargestellt (B. 15, 1326; 1871). Ihre wasserige Lösung wird durch Eisenchlorid violettrot gefärbt. Das Natrium- oder Calciumsalz ist zuweilen im Harn enthalten (B. 16, 2314). Man kann die Acetessigsäure auffassen als Acetonearbonsäure, C₃ II₅ O(CO₂ II).

Ihr Äthylester, Acetessigester, $CII_8-CO-CII_2-CO_2C_2II_5$, entsteht in Form seiner Natriumverbindung durch Einwirkung von Natrium, Natriumäthylat oder Natriumamid auf Essigsäure-athylester (s. o.; Geuther 1863; Frankland und Duppa):

 $2 \text{ } OH_8-OO.OO_2H_5+NaO.O_2H_6=O_6H_9O_8Na+2 C_2H_6OH.$

Der aus der Natriumverbindung durch Saurezusatz erhaltene Ester bildet eine in Wasser wenig, in Alkohol und Äther leicht lösliche, angenehm obstartig riechende Flüssigkeit vom Siedepunkt 181° und neutraler Reaktion. Eisenchlorid färbt die wässerige Lösung violettrot. — Spaltet sich beim Kochen mit Alkali, und zwar liefern verdunntes, wässeriges Alkali oder Barytwasser, auch verdünnte Schwefelsäure wesentlich Kohlensäure, Aceton und Alkohol ("Ketonspaltung"):

 $OH_3-OO-OH_2+OO_2(C_2H_6)+H_2O=OH_8-OO-OH_3+OO_2+HO,O_2H_5;$ mit sehr konzentrierter alkoholischer Kalilösung entstehen hingegen überwiegend 2 Mol. Essigsäure ("Säurespaltung", J. Wislicenus):

 $OH_3 - OO + OH_2 - OO_2(O_2H_5) + 2 H_2O = OH_3 - OO \cdot OH + OH_8 - OO \cdot OH + HO \cdot O_2H_5$

Konstitution. Dem Acetessigester wurde früher (Geuther) die β -Oxyerotonsäureesterformel OH_3 . $\mathrm{C(O\,II)}$: OH . $\mathrm{CO}_2\mathrm{O}_2\mathrm{H}_5$ zugeschrieben; durch neuere Untersuchungen ist jedoch die tautomere Ketonformel OH_3 . CO . OH_2 . $\mathrm{CO}_2\mathrm{O}_2\mathrm{H}_5$ als richtig nachgewiesen. Dagegen sind die Salze sicher als Derivate der Enolform erkannt, z. B. Natracetessigester OH_3 . $\mathrm{C(O\,Na)}$: CH . $\mathrm{CO}_2\mathrm{O}_2\mathrm{H}_5$ (B. 38, 220).

Im Acctessigester ist ein Wasserstoffatom leicht gegen Metalle ersetzbar (Geuther; Conrad, Ann. 188, 269). Beim Eintragen von Natrium entsteht das Natriumsalz (unter Wasserstoffentwickelung), desgleichen beim Vermischen der alkoholischen Lösung des Esters mit einer Lösung der berechneten Menge Natriumäthylat: $C_4H_5O_3(C_2H_5) + C_2H_6$. ONa = $C_4H_4NaO_8(C_2H_6) + C_2H_6$. OH; dem entsprechend löst sich der Ester in verdünntem Alkali und wird aus der Lösung durch Säure wieder abgeschieden.

Der Natracetessigester, $C_0 \, H_0 \, O_3 \, Na$, bildet lange Nadeln oder eine mattglänzende, lockere, weiße Masse. Das Kupfersalz kristallisiert in hellgrünen Nadeln.

Alkylierte Acetessigsäuren. Im Acetessigester ist der Wasserstoff der $\mathrm{CH_2}$ -Gruppo leicht gegen Alkyl ersetzbar, zu welchem Zweck man Jod- oder Bromalkyl auf Natracetessigester einwirken läßt. Vermutlich verläuft diese Reaktion folgendermaßen:

 $\begin{array}{c} \mathtt{CH_8} \cdot \mathtt{C(ONa)} : \mathtt{CH} \cdot \mathtt{CO_2O_2H_5} + \mathtt{J} \cdot \mathtt{CH_3} = \mathtt{CH_8} \cdot \mathtt{CJ(ONa)} \cdot \mathtt{CH(CH_3)} \\ \cdot \mathtt{CO_2O_2H_5} = \mathtt{NaJ} + \mathtt{CH_8} \cdot \mathtt{CO} \cdot \mathtt{CH(CH_8)} \cdot \mathtt{CO_2O_2H_5}. \end{array}$

Methylacetessigester, $CII_3-CO-CII(CII_8)-CO_2(C_2II_5)$; Äthylacetessigester usf. bilden wiederum Natriumderivate und

mit deren Hilfe laßt sich analog ein zweites Alkyl einführen. So entstehen z. B.:

Dimethylacetessigester, $C\Pi_3-CO-C(C\Pi_3)_2-CO_2(C_2\Pi_6)$; Äthylmethylacetessigester, $CH_8-CO-C(C\Pi_3)(C_2H_5)-CO_2(C_2\Pi_5)$.

Diese Alkylacetessigester sind ihrer Muttersubstanz voll-kommen ähnlich; die Dialkylacetessigester bilden jedoch keine Natriumsalze und lösen sich nicht ohne Verseifung in Alkalien, da sie kein bewegliches Wasserstoffatom haben. Sie alle können entweder "Ketonspaltung" oder "Säurespaltung" (s. o.; A. 190, 275) erleiden. Die eingetretenen Alkyle finden sich bei ersterer Spaltung in dem Acetonreste des Moleküls, bei letzterer in einem der beiden entstehenden Säuremoleküle; d. h. man erhält entweder Alkylaceton (Homologe des Acetons) oder Alkylassigsäure (Homologe der Essigsäure). Ausgezeichnetes Verfahren zur Synthese von einfach oder zweifach alkylierten Ketonen oder Säuren:

1.
$$OH_8-CO-ORR'+OO_2(C_2H_5) + H_2O$$

 $= OH_8-CO-CHRR' + HO.C_2H_5 + OO_2;$
2. $OH_8-OO+ORR'-OO_2(C_2H_5) + 2H_2O$
 $= OH_8-CO.OH + OHRR'-OO_2H + HO.C_2H_5.$

(R, R' = Alkyle. Vgl. J. Wislicenus und Schüler, A. 186, 161 ff.)

In analoger Weise kann man statt Alkyl Säureradikale in den Acetessigester einführen, wodurch je nach den Versuchsbedingungen (B. 37, 3392) verschiedene Verbindungen entstehen: z.B. durch Acetylchlorid; das Acetat des Oxycrotonsäureesters:

$$OH_8$$
, $O(O \cdot OO \cdot OH_8) : OH \cdot OO_2 C_2 H_5$

oder der isomere Diacetessigester, $(CH_8.CO)_2CH.CO_2C_2H_6$; durch Chlorkohlensäureester, $Ci-CO_2C_2H_6$ (s. d.): neben Acetylmalonsäureester, $(CH_8-CO)-CH(CO_2C_2H_6)_2$, hauptsachlich der von der Oxycrotonsäureformel sich ableitende Carbäthoxycrotonsäureester; durch Bromessigester: Acetylbernsteinsäureester,

 $OH_8-OO-CH(CH_2-CO_2C_2H_5)(CO_2C_2H_6)$ (s. Malonsäure und Bernsteinsäure; Synthese zweibasischer Sturen); durch Orthoameiscnester bei Gegenwart von Essigsäureanhydrid: Äthoxymethylenacetessigester, $OH_8.OO.O:(OH.OC_2H_5).OO_2O_2H_6$, s. A. 297, 16; usf. — Durch Jod entsteht aus Natracetessigester der interessante Diacetylbernsteinsäureester, der in mehreren desmotropen Formen isoliert worden ist (s. z. B. B. 27, 1155; A. 293, 86):

$$\begin{array}{l} {}^{\rm CH_8-O(ONa)=OH-OO_2\,C_2H_6}_{\rm CH_3-O(ONa)=OH-OO_2\,C_2H_6} + J_2 \\ = {}^{\rm CH_3-CO-OH-OO_2\,C_2\,H_5}_{\rm CH_3-OO-\dot{C}H-OO_2\,C_2\,H_5} + 2\,{\rm Na\,J.} \end{array}$$

Formaldehyd und Acetessigester vereinigen sich bei Gegenwart einer Aminbase, z. B. Diäthylamin, zu Methylenbisacetessigester (s. d.); Kondensation mit Aceton führt zu Isopropylidenacetessigester, $\text{CH}_3\text{--CO--C} \overset{\text{C}}{\leftarrow} \overset{\text{C}}{\leftarrow} \overset{\text{C}}{\leftarrow} \overset{\text{C}}{\rightarrow} \overset{\text$

Durch Emwirkung von Ammoniak auf Acetessigester entsteht der Amidoerotonsaureester, CHI_3 . $\mathrm{C(NH_2)}:\mathrm{CH}$. $\mathrm{CO}_2\mathrm{C}_2\mathrm{H}_5$, der in zwei jedenfalls physikalisch isomeien Formen bekannt ist (A. 314, 200).

Chlor- und Dichloracetessigester (Austausch von Wasserstoff der Methylengruppe gegen Ohlor) sind gleichfalls sehr reaktionsfähig.

Die beiden Methylenwasserstoffatome sind ferner durch die Isonitrosogruppe (=N.OII, durch salpetrige Saure) und die Imidgruppe NII ersetzbar. Vgl. Ann. 226, 294; B. 28, 2683.

- 4. Lävulinsäure, $C_5\Pi_8O_3$, $=O\Pi_5-OO-CH_2-O\Pi_2-OO_2H$. Blätterige Kristalle; Sm.-P. 93°; S.-P. 239°. Entsteht aus Rohrzucker, Fructose, Zellulose, Gummi, Starke und anderen Kohlenhydraten durch Einwirkung von Säuren (Ann. 175, 181; 206, 207), und 1st auch synthetisch dargestellt. Konstit. vgl. A. 256, 314. Findet beim Textildruck, zur Bereitung des Fiebermittels Antithermin usw. Verwendung.
- γ-Acetobuttersäure, ein Spaltungsprodukt des Dihydloresoreins, s. B. 28, 2348.

Oxymenthylsäure, C₁₆H₁₈O₈, aus Menthon: B. 29, 27.

X. Zweibasische Säuren.

Zweibasische Säuren sind solche, welche mit einwertigen Basen zwei Reihen von Salzen, saure und neutrale, desgleichen zwei Reihen von Estern, Chloriden, Amiden usw. zu bilden vermögen. Die zweibasischen Säuren im engeren Sinne sind theoretisch durch das Vorhandensein zweier Carboxyle im Molekül charakterisiert.

Diese Säuren können entwoder reinen Säurecharakter besitzen oder wieder gleichzeitig auch die Eigenschaften von Alkoholen entwickeln, wie die Milchsäure; sie enthalten im letzteren Falle noch alkoholische Hydroxyle. Man unterscheidet daher zweiwertige zweibasische und drei-, vier- usw. -wertige zweibasische Säuren. Auch können dieselben wieder sowohl gesättigte wie ungesättigte Verbindungen sein.

Endlich können zweibasische Säuren auch gleichzeitig noch Aldehyde, Ketone und dergleichen sein.

Die zweibasische Kohlensäure wird später für sich betrachtet.

A. Gesättigte zweiw. zweibas. Säuren, Cn Han-2O4.

Oxalsaure $O_2\Pi_2O_4$ Adiplns. C6 II10 O4, Sebacinsäure O10H18O4 Malonsäure C₈ II₄ O₄, Pimelins, C7 II12 O41 Brassylsäure C11H20O4, $O_A \Pi_0 O_4$ Korksäure C8II14 O41 Roccellsäure C17H1904. Bernsteins. Brenzweins, C, H, O4, Lepargyls. OgH10O4, Dicetylmalons. CasHesO4.

Die Oxalsaure ist zu betrachten als die isolierte Gruppe Carboxyl, $(OO.OII)_2$. Thre Homologen sind Dicarbonsäuren der Paraffine, also Malonsäure gleich Methandicarbonsäure, $OII_2(OO_2II)_2$ usw.

Die Säuren dieser Reihe sind feste kristallisierte Verbindungen von stark saurem Charakter, die in Wasser meist leicht löslich sind. Beim Erhitzen fur sich tritt meist Anhydridbildung oder Kohlensaureabspaltung ein (s. S. 252); hingegen sind sie im Vakuum gewöhnlich unzersetzt flüchtig.

Bildung. 1. Durch Oxydation der diprimären Glykole (siehe Tabelle S. 219); ferner durch Oxydation von primären Oxysauren und überhaupt von vielen komplizierteren Verbindungen, so von Fetten, Fettsäuren und Kohlenhydraten.

2. Aus den zugehörigen Nitrilen durch Verseifung. So entsteht Oxalsäure aus Cyan:

$$C_2 N_2 + 4 II_2 O = C_2 H_2 O_4 + 2 NII_3;$$

Bernsteinsäure aus Äthylencyanid (S. 207):

$$C_2 II_4 (CN)_2 + 4 II_2 O = C_2 II_4 (CO_2 II)_2 + 2 N II_3.$$

Da das Äthyleneyanid ein Glykolabkömmling ist, so repräsentiert seine Überführung in Bernsteinsäure die Synthese einer um zwei Kohlenstoffatome reicheren Säure aus einem Glykol, d.i. den Austausch von zwei Hydroxylen gegen zwei Carboxyle, oder indirekt die Vereinigung von Äthylen mit zwei Carboxylen.

2a. Durch Verseifung der Cyanfettsäuren (s. S. 185), mithin aus den halogensubstituierten Fettsäuren. So liefert die Chlor-(Cyan-)-essigsaure (s. S. 186) Malonsäure (S. 255); die β -Jod-(Cyan-)-propionsäure die gewöhnliche, die α -Jod-(Cyan-)-propionsaure die Athylidenbernsteinsäure (S. 257).

Es kann demnach indirekt aus jeder Oxysaure bzw. Fettsäure durch Eintritt von Carboxyl an die Stelle von Hydroxyl bzw. Wasserstoff eine zweibasische Säure resultieren.

3. Homologe der Malonsäure können durch eine Folge von Reaktionen, welche völlig den Acetessigestersynthesen entsprechen, aus der Malonsäure dargestellt werden (S. 255). 3a. Auch durch Acetessigestersynthesen gelangt man zu zweibasischen Säuren; die S. 248 erwähnte "Acetylmalonsäure" und "Acetylbernsteinsäure" liefern durch Abspaltung des Acetyls ("Säurespaltung") Malonsaure bzw. Bersteinsaure.

4. Aus monohalogensubstituierten Fettsauren direkt durch feinverteiltes Silber (Zusammentritt zweier Moleküle; B. 28, 2442).

5. Höhere Homologe sind durch Elektrolyse der Esterkaliumsalze (S. 264) der einfacheren Säuren zugänglich, z. B. Adipinsaure aus dem Esterkaliumsalz der Bernsteinsäure (A. 261, 107):

$$\begin{array}{c} 2\ OO_{2}\ O_{2}\ H_{5}-O\ H_{2}-O\ H_{2}-O\ O_{2}\ K\ +\ 2\ H_{2}\ O\\ =\ OO_{2}\ O_{2}\ H_{5}-(O\ H_{2})_{4}-O\ O_{2}\ O_{2}\ H_{5}\ +\ 2\ K\ H\ O\ O_{3}\ +\ H_{2}. \end{array}$$

6. Weitere Bildungsweisen siehe bei Bernstein- und Glutarsäuren.

Die Konstitution der Säuren $C_n II_{2n-2}O_4$ ist durch die mitgeteilten Bildungsweisen, zumal durch 2. und 3., in der Regel sehr leicht zu erschließen. Hiernach hat man zu unterscheiden die "eigentlichen Malonsauren": Malonsäure und ihre alkylierten Abkommlinge (S. 255), deren zwei Carboxylgruppen mit einem Kohlenstoffatom verbunden sind:

$$CH_2(CO_2H)_2$$
, $R--CH(CO_2H)_2$, $RR'C(CO_2H)_2$,

von der gewöhnlichen Bernsteinsäure und ihren Homologen, mit den Carboxylen an zwei verschiedenen Kohlenstoffatomen.

Die mit den beiden Hydroxylen verbundenen zweiwertigen Säurereste, $O_2O_2=$ "Oxalyl", $O_3\amalg_2O_2=$ "Malonyl", $O_1\amalg_4O_2=$ "Succinyl", nennt man die Radikale der zweibasischen Säuren,

Isomerien. Von Oxalsäure und Malonsäure sind Isomere weder theoretisch möglich noch bekannt. Hingegen gibt es zwei Bernsteinsäuren, $\overset{CH_2-CO.OH}{\dot{C}H_2-CO.OH}$ und $\overset{CH_3-CH}{\dot{C}U_3-CH}$. Erstere entspricht dem Äthylenehlorid, letztere dem Äthylidenchlorid, aus denen man sie durch Austausch der zwei Chloratome gegen zwei Carboxyle ableiten kann; man nennt sie daher "Áthylen- und Äth(yl)idenbernsteinsäure".

Da Äthyleneyanid aus Äthylenehlorid darstellbar ist, so ist diese Ableitung der Äthylenbernsteinsäure gleichzeitig eine experimentelle; nicht aber jene der isomeren Säure, da überhaupt mehrere an dasselbe Kohlenstoffatom gebundene Chloratome (wie im Äthylidenchlorid) nicht gegen Cyan austauschbar sind.

Verhalten. Die zweibasischen Säuren, und zwar diejenigen, deren Carboxyle sich an verschiedenen Kohlenstoffatomen befinden, liefern zum Teil durch Austritt eines Moleküls Wasser intramolekulare Anhydride. Die Tendenz zur Anhydridbildung ist bei den verschiedenen Dicarbonsäuren sehr verschieden je nach der Gliederzahl des bei der Anhydridbildung entstehenden Ringes (vgl. S. 26).

Die Anhydridbildung wird durch das Vorhandensein von Methyl-

gruppen im Molekul begünstigt (B. 26, 1925).

Solche Anhydride entstehen teils direkt beim Erhitzen, teils durch Einwirkung von Phosphorpentachlorid oder Acetylchlorid oder Kohlenstoffoxychlorid auf die Sauren (B. 10, 1881; 17, 1285). Mit Wasser treten sie langsam wieder zu den Hydraten zusammen.

Die "Malonsäuren" (s. o.) hingegen verlieren beim Erhitzen Kohlensaure und geben einbasische Fettsäuren; so die Malonsäure Essigsaure. Die Oxalsäure zerfällt analog in Kohlensaure und Ameisensäure.

Man vergleiche die analoge Bildung von Methan aus Essigsäure. Die Derivate der zweibasischen Säuren (Ester, Amide usw.) zeigen ganz den Charakter der analogen Derivate der einbasischen Fettsäuren, zumal deren leichte Verseifbarkeit. Übersicht:

Derivate:	Salzo	Ester	Chloride	Amide
Saure	C ₂ O ₂ ONa saures oxal- saures Natron	C ₂ O ₂ O C ₂ II ₆ Äthyloxal- säure	C ₂ O ₂ O(H) (nur in Derivaten bekannt)	C ₂ O ₂ NII ₂ Oxamidsäuro
Neutrale	C ₂ O ₂ ONa neutrales oxal- saures Natron	C ₂ O ₂ O C ₂ H ₅ Oxalester	O ₂ O ₂ Ol Oxalylchlorid	C ₂ O ₂ NII ₂ Oxamid

Wie bei den Glykolen tritt eine Komplikation nur insofern ein, als auch gemischte Derivate existieren, welche z. B. zum Teil Ester, zum Teil Amid sind (s. Oxamüthan, S. 254), und weiter insofern, als manche Sauren Imide zu bilden vermögen.

Solche Imide leiten sich von den sauren Ammoniaksalzen der Säuren durch Austritt von 2 Mol. Wasser ab:

$$C_{2}H_{4CO.0H}^{CO.0H} + NH_{3} - 2H_{2}O = C_{2}II_{4} < ^{CO}_{CO} > NH.$$
Bernsteinsäure Succinimid

Sie sind gleich wie die Amide leicht verseifbar.

Oxalsäure (Äthandisäure), acidum oxalicum, C₂H₂O₄ + 2H₂O. Schon sehr lange bekannt; von Scheele genauer untersucht.

Vorkommen: in vielen Pflanzen, zumal Oxalis acetosella, Sauerklee (daher "Kleesdure"), und Rumexarten (als KHC₂O₄); in Boletusarten (frei), in Salicorniaarten (als C₂O₄Na₂); als Kalksalz in der Rhabarberwurzel usw.

Bildung (s. a. S. 250): 1. durch direkte Vereinigung von Kohlensaure und Natrium bei 360°:

$$2 CO_2 + 2 Na = C_2 O_4 Na_2;$$

2. bei raschem Erhitzen von ameisensaurem Natron:

$$2 \text{ II CO}_2 \text{ Na} = \text{II}_3 + \text{C}_2 \text{O}_4 \text{Na}_2;$$

3. durch Oxydation von Alkohol mittels Permanganat; von Zucker, Stärke, Holz usw. mit Salpetersaure, oder von Zellulose durch Schmelzen mit Kali- und Natronhydrat (so dargestellt).

Ihre häufige Bildung bei oxydativen Prozessen erklärt sieh durch ihre nahen Beziehungen zur Kohlensäure, dem Endprodukte aller Oxydation.

Die Oxalsaure bildet feine, durchsichtige, monokline Prismen, die an der Luft verwittern und in Wasser leicht, auch in Alkohol ziemlich leicht löslich sind. Sm.-P. 101°; bei dieser Temperatur (auch durch Schwofolsäure von 80 Proz.) verliert sie das Kristallwasser und geht in die wasserfreie Säure, C₂O₄H₂, über (Sm.-P. 189°); letztere ist sublimierbar, zerfallt jedoch bei raschem Erhitzen in Kohlensäure und Ameisensäure (S. 169), bzw. in Kohlensäure, Kohlenoxyd und Wasser. Die letzteren Produkte entstehen auch beim Erhitzen mit konzentrierter Schwefelsäure:

$$C_2\Pi_2O_4 = CO_2 + CO + H_2O.$$

Gegen Salpotersäure und Chlor ist die Oxalsaure beständig; durch Kaliumpermanganat oder Braunstein in saurer Lösung wird sie zu Kohlensäure oxydiert, durch Reduktion (ihres Esters) in Glyoxylsäure(ester) übergeführt (B. 40, 4942).

Salse und Derivate. Die Alkalisalze (saure und noutrale) sind in Wasser leicht loslich. Das "Kleesalz" des Handels ist ein Gemisch des sauren und eines übersauren Kalisalzes, $C_2O_4HK + C_2O_4H_2 + 2H_2O$ (s. S. 166).

Das Calciumsalz, C₂O₄Ca + H₂O (oder 3 H₂O), ist in Wasser und Essignaure unloslich und zum Nachweis des Kalks wie der Oxalsaure geeignet.

Das oxalsaure Antimonoxyd wird wie Brechweinstein in der Färberei als Beize benutzt.

Das Ferrokaliumoxalat, $(C_2O_4)_2\text{FeK}_2$ + H_2O , dient in der Photographie als kräftiges Reduktionsmittel ("Oxalat-Entwickler").

Oxalsäureäthylester, Oxalester, $C_2O_4(O_2H_6)_2$, direktaus den Komponenten darstellbar, ist flüssig, Oxalsäuremethylester, $C_2O_4(OH_8)_2$, fest (Tafeln, Sm.-P. 51°); beide destillieren unzersetzt, besitzen aromatischen Geruch und sind leicht verseifbar. Durch partielle Vorseifung entsteht z. B. das Esterkaliumsalz: fithyloxalsaures Kali, $C_2O_4(C_2H_6)K$, aus welchem sowohl die freie, leicht verseifbare Äthyloxalsaures, $C_2O_4(C_2H_6)H$, als auch deren Chlorid, Äthyloxalylehlorid, $C_2O_4(C_2H_5)$ —CoCl, leicht darstellbar sind. Durch Einwirkung von 2 Mol. Ammoniak liefert der Oxalester Oxamid, von 1 Mol. Ammoniak das gemischte Derivat Oxamäthan (s. u.), analog der Bildungsweise 4. der Amide (S. 194).

Oxalylohlorid, $C_2O_2Ol_2$. Aus Oxalester und Phosphorpontachlorid. Stechend riechende Flüssigkeit, S.-P. 70^0 .

Oxamid, $C_2O_2(\mathrm{NH}_2)_2$, das normale Amid der Oxalsäure, entsteht z. B. durch Destillation von Ammoniumoxalat (vgl. S. 193); forner aus Cyan durch partielle Verseifung. Weißes, kristallinisches Pulver. Als Amid ist es leicht verseifbar und durch Entziehung von Wasser in Cyan überführbar, usf.

Oxamidsture, C₂O₂(NII₂)(OII), das saure Amid (Amidsaure) der Oxalsäure, entsteht durch Erhitzen von Monoammeniumoxalat. Es bildet ein in kaltem Wasser schwer lösliches, kristallinisches Pulyer.

Oxamathan, Oxamidshure-Äthylester, CO(NH₂)—CO.OC₂H₅ (s. S. 252), weiße Prismen. — Dem Oxamid entspricht das S. 124 erwähnte

Dimethyloxamid, $00(NHOH_3)$ — $00(NHOH_3)$, dem Oxamüthan der daselbst erwähnte

Dimethyloxamidsäureäthylester, $CO(N[OH_3]_2)$ — $CO.OC_2H_5$. Durch Phosphorpentachlorid geht das Oxamathan über in den Cyankohlensäureester, CN— $CO.OC_2H_5$, oine scharf ricchende Flüssigkeit, welche als halbseitiges Nitril der Oxalsäure zu betrachten ist.

Oximid, 00 NH, entsteht aus Oxamidsäure durch Phosphorpentachlorid. Farblose, in kaltem Wasser sehr wenig lösliche Prismen von neutraler Reaktion. Wird durch heißes Wasser schnell verseift, durch Ammoniak in Oxamid übergeführt (B. 19, 3228).

Oxamhydrazid, CO.NH₂
Oxamhydrazid, CO.NH—NII, (halbseitig Amid, halbseitig
Hydrazid der Oxalskure), aus Oxamathan und Hydrazin darstellbar
(B. 30, 585), reagiert mit Aldehyden ähnlich wie Semicarbazid (s. d.).

Malonsäure (Propandisäure), $C_3H_4O_4=CH_2(CO_2H)_2$. Vorkommen: in der Runkelrübe.

Bildung. 1. Bei der Oxydation von Äpfelsaure durch Chromsäure (daher der Name); 2. durch Verseifung des Malenylharnstoffs (s. d.) (Baeyer);

3. durch Verseifung der Cyanessigsaure (Kolbe, Müller;

s. Ann. 13I, 348; 204, 121):

 $OH_2(ON)-OO_2H + 2H_2O = OH_2(OO_2H)_2 + NH_3.$

Malonsaure bildet große Blatter oder Tafeln, die in Wasser, Alkohol und Äther leicht löslich sind. Schmelzpunkt 132°. Spaltung beim Erhitzen: s. S. 252.

Malonsäure liefert beim Erhitzen mit Phosphorpentoxyd Kohlensuboxyd, C₃O₂, OC:C:CO, höchst stechend riechende, farblose Flüssigkeit; S.-P. - 7°; vorhält sich wie ein Auhydrid der Malonsäure; höchst zersetzlich.

Malonsaureathylester, Malonester, $CH_2(CO.OC_2H_5)_2$. Dieser, direkt durch Einleiten von Chlorwasserstoffgas in eine Lösung von Cyanessigsäure in absolutem Alkohol darstellbare Ester, eine schwach aromatisch riechende Flüssigkeit, S.-P. 198°, hat bomerkenswerte Ähnlichkeit mit dem Acetessigester. wie dort kann Wasserstoff durch Natrium ersetzt werden. Malonester ist es wahrscheinlich der Wasserstoff der Methylengruppe, der durch den Einfluß der benachbarten Carbonyle, CO, zu diesem Austausch befähigt wird. Der entstehende Natriummalonsäureester tauscht beim Behandeln mit Jodalkyl das Metall mit Leichtigkeit gegen Alkyl aus. Dadurch entstehen Methyl-, Äthyl-, Propyl- usw.-malonshureester (d. i. höhere Homologe des Malonsäureäthylesters). In diesen kann in genau analoger Weise auch das zweite Wasserstoffatom gegen Natrium und somit gegen Alkyl ausgetauscht werden, wedurch Dialkylmalonsäureester sich bilden. Es ist dies eine wichtige Darstellungsmelhode der höheren zweibasischen Säuren, welche auch in komplizierteren Fällen noch anwendbar ist: "Malonester-Synthese". Val. Conrad und Bischoff, Ann. 204, 121.

Durch Abspaltung von Kohlensäure erhält man aus den alkylierten Malonsauren höhere einbasische Säuren, z.B. aus N.-Propylmalonsaure die normale Valeriansaure:

$$\mathtt{CH_3-CH_2-CH_2-CH} < \mathtt{COOH} = \mathtt{CH_3-CH_2-CH_2-CH_2-COOH} + \mathtt{COO}_2.$$

Auf diese Weise sind die höheren einbasischen Säuren indirekt synthetisch darstellbar; s. S. 165, 10 a.

Die beiden Methylenwasserstoffatome des Malonesters sind ferner durch Halogen (Monochlor-, Dibrommalonsäureester usw.), dann mittels salpetriger Säure durch die Isonitrosogruppe [Isonitrosomalonester C(=NOH)(OO₂C₂H₅)₂] ersetzbar.

Beim Erhitzen von Malonester mit seiner Natriumverbindung

entsteht ein Derivat des Phloroglueins (s. d. und B. 18, 3454).

Bernsteinsturen. 1. Gewöhnliche Bernsteinsture (Butandisäure), Äthylenbernsteinsture, acidum succinicum (von succinium = Bernstein), CO₂H—CH₂—CH₂—CO₂H. Schon lango bekannt. Zusammensetzung von Berzelius ermittelt. Vorkommen: im Bernstein, in einigen Harzen und Braunkohlen, in vielen Kompositen, in unreisen Weintrauben, im Urin, im Blut usw.

Bildung. a) Aus Äthylencyanid nach 2., S. 250:

b) Aus β-Jod-(Cyan-)-propionsiture nach 2a, S. 250,

c) Durch Reduktion von Fumar- und Maleinsäure, C4 II4 O4.

d) Durch Erhitzen ihrer Oxysäuren, Äpfelsäure oder Weinsäure (s. d.), mit Jodwasserstoff, auch durch gewisse Garungen derselben, z. B. aus ersterer nach der Gleichung:

$$C_4 H_6(OH) O_4 + 2 HJ = C_4 H_6 O_4 + J_2 + H_2 O_4$$

- o) Als Nebenprodukt bei der Hefegürung des Zuckers (S. 90).
- f) Durch Oxydation von Fetten, Fettsäuren, Paraffinen mit Salpetersaure.

Darstellung. Aus üpfelsaurem Kalk nach d) durch Garung, oder durch Destillation von Bornstein.

Die Bernsteinsäure bildet monokline Säulen oder Tafeln von schwach saurem, unangenehmem Geschmack; sie ist in Wasser ziemlich leicht löslich. Schmelzpunkt 182°; Siedepunkt 235°; bildet beim Destillieren Bernsteinsäureanhydrid (lango Nadeln). Elektrolyse s. S. 58 u. 251. Gegen Oxydationsmittel sehr beständig.

Von bernsteinsauren Salzen wird das beim Versetzen von Eisenoxydsalzen mit bernsteinsaurem Ammoniak entstehende basisch o Forrisalz zur quantitativen Bestimmung des Eisens in der Analyse benutzt. Das Kalksalz ist in Wasser löslich.

Die Derivate der Bernsteinsäure entsprechen völlig jenen der Oxalsäure, z. B. Succinamidsäure, $C_2\Pi_4(\text{CO}_2\Pi)(\text{CO}_1\Pi_2)$, analog Oxamidsaure; Succinylchlorid, $C_2\Pi_4(\text{CO}_2\Pi)$, das Analogon des Acetylchlorids in allen wesentlichen Eigenschaften (vgl. übrigens B. 24, B. 319).

Succinimid, $C_2\Pi_4 < \stackrel{CO}{CO} > NII$ (rhomb. Tafeln), entsteht durch Erhitzen von (saurem) bernsteinsaurem Ammoniak. Die basischen Eigenschaften des Ammoniaks sind in ihm durch den Einfluß der zwei Carbonylgruppen des Säureradikals derart modifiziert, daß der Imidwasserstoff gegen Metalle ersetzbar ist (vgl. a. B. 25, R. 283). Reduzierbar zu Pyrrolidon und Pyrrolidin.

Mono- und Dibrombernsteinsäure, $C_2H_3Br(OO_2H)_2$ und $C_2H_2Br_2(OO_2H)_2$, sind leicht direkt darstellbar und zur Synthese der Oxybernsteinsäuren von Wichtigkeit,

Durch Einwirkung von Natrium auf Bernsteinsäureäthylester entsteht der mit den Benzelderivaten (s. d.) nahe verwandte Succinylbernsteinsäureester, $O_0 \Pi_0 O_2 (U O_2 O_2 H_6)_2$.

Acetyl- und Diacetylbernsteinsäureester; s. S. 248.

2. Isobernsteinsäure (Methylpropandisäure), Äthylidenbernsteinsäure, CH₈—CH (CO₂H)₂. Bildung z. B. durch Malonestersynthese oder aus α-Chlor-(Jod-)-propionsäure (S. 255 und 250). Nadeln oder Prismen; zerfällt beim Erhitzen in Kohlensäure und Propionsäure (bildet kein Anhydrid, s. S. 252).

Brenzweinsduren, C₃ H₆ (CO₂ H)₃. Die vier der Theorie entsprechenden Säuren sind bekannt, z, B,:

- 1. Glutarsäure, CO₂H-CH₂-CH₂-CH₂-CO₂H (Pentandisäure), normale Brensweinsdure, ist indirekt aus der Glutaminsäure (S. 262) oder aus Formaldehyd und Malonester erhältlich (B. 27, 2845). Interessant wegen ihrer Beziehung zum Piperidin (s. d.) und zum Hydroresorein, woraus sie durch Natriumhypobromit entsteht.
- 2. Brenzweinsäure, CO₂H—CH₂—CH(CH₃)—CO₂H (Methylbutandisäure), entsteht bei der trockenen Destillation von Weinsäure (neben Brenztraubensäure); durch Acetessigestersynthese usf. Kleine trikline Prismen, Sm.-P. 1170. Bildet ein Anhydrid. Existiert in zwei optisch aktiven Formen.

Die höheren Homologen (s. Übersicht S. 250) entstehen besonders durch Oxydation von Fetten, Ölen, Kork (Korksäure) usw. mit Bernthsen, Organ. Chemie. 10. Auß. 17 Salpetersäure neben Bernstein- und Oxalsäure (s. a. S. 250); die Adipinsdure ferner durch Oxydation von Tetrahydio-a-naphtylamin (s. d.), von Oyelohexan (der russischen Naphta) usw.

Trimethylbernsteinsäure entsteht aus Camphersäure durch Oxydation; Pimelinsäure aus Salicylsäure durch starke Reduktion.

Die symmetrischen Dialkylbernsteinsauren weisen interessante Fälle von Stereoisomerie auf.

 β -Methyladipinsäure, $CO_2H-CH_2-CH_2-CH_2-CH_1(CH_8)-CH_2-CO_2$ II, ist ein Oxydationsprodukt von manchen atherischen Ölen, wie Citronellol, Menthol usw. Sm.-P. 85°.

Homologe Bernstein-, Glutar- und Adipinsauren sind häufig beim Abbau von Terpenen und ahnlichen Substanzen aufgefunden worden; die Kenntnis ihrer Struktur ist oft wichtig für die Beurteilung der Konstitution der Terpene usw.

B. Ungesättigte zweibasische Säuren, Ca II2n-404.

 $\begin{array}{c|c} Fumarsaure \\ Maleinsäuro \end{array} \right\} \begin{array}{c} C_2H_2\left(\text{OO}_2\Pi\right)_2 \\ Mesaconsäure \\ Pyrocinehonsaure \end{array} \right\} \begin{array}{c} C_2H_2\left(\text{OO}_2\Pi\right)_2 \\ C_3H_4\left(\text{OO}_2\Pi\right)_2 \\ Mesaconsäure \\ Feraconsäure \\ U_7H_{10}O_4 \\ usw. \end{array}$

Die ungesättigten stehen zu den gesättigten zweibasischen Säuren in der gleichen Beziehung wie die Acrylsaure zur Propionsäure. Als Säuren bilden sie analoge Abkömmlinge wie die Säuren $C_nH_{2n-2}O_4$; als ungesattigte Verbindungen haben sie außerdem die Fähigkeit, sieh mit 2 At. Wasserstoff oder Halogen, oder einem Molekul Halogenwasserstoff zu verbinden.

Bildung. 1. Aus den zweibasischen Oxysäuren (s. Äpfelsäure) durch Wasserabspaltung. Die Äpfelsäure liefert bei der Destillation Wasser, Fumarsäure und Maleïnsaureanhydrid; letzteres geht uber, erstere bleibt im Rückstande:

$$C_4 H_6 O_5 = C_4 II_4 O_4 + II_2 O_5$$

Die Citronensäure bildet in ühnlicher Weise Kohlensäure, Wasser, Itaconsäure und Citraconsäureänhydrid.

Bei zweibasischen β-Oxysäuren dient kochende Natronlauge zur Wasserabspaltung (B. 83, 1452).

2. Aus den Monohalogensubstitutionsprodukten der Bernsteinsiture und ihrer Homologen durch Abspaltung von Halogenwasserstoff; so sight Monobrombernsteinsäure Fumarsiture ($C_4\Pi_5\operatorname{Br}O_4$ — $\Pi\operatorname{Br}=C_4\Pi_1O_4$).

2a. Aus den analogen Disubstitutionsprodukten durch Abspaltung des Halogens.

3. Synthetisch ist Fumarsäure aus Acetylenjodid, $C_2 H_2 J_2$, dargestellt worden, wie Bernsteinsaure aus Äthylenbromid.

Die Isomerien der Säuren $C_nH_{2n-4}O_4$ sind von hohem Interesse (s. u.).

Konstitution. Die Säuren dieser Reihe können als Dicarbonsauren der Olefine betrachtet werden, so die Fumar- und Maleïnsaure, C₂H₂(CO₂H)₂, als solche des Äthylens usf. Ihre erste Bildungsweise (s. o.) entspricht ganz der Bildung des Äthylens aus Alkohol oder derjenigen der Acrylsäure aus Äthylenmilchsäure, die zweite der Bildung von Äthylen aus Äthyljodid.

Male'insture (cis-Butendisture), $C_4H_1O_4$. Große Prismen von kratzend saurem, ekelerregendem Geschmack, in kaltem Wasser sehr leicht leslich. Destilliert unzersetzt unter teilweisem Übergang in Male'instureanhydrid, $C_2H_2(CO)_2O$. Darstellbar durch Erhitzen des Acetylderivats der Äpfelsture (s. S. 261), oder aus Fumarsture mittels Phosphoroxychlorid (Ann. 268, 255).

Die isomere Fumarsäure (trans-Butendisaure) findet sich in Fumaria officinalis, verschiedenen Pilzen, in den Trüffeln, im islandischen Moos usw. Sie entsteht aus Maleïnshure durch längeres Erhitzen auf 130° sowie unter dem Einfluß von Bromwasserstoff und anderen Sauren. Darst.: A. 268, 256. Sie bildet kleine, stark und rein sauer schmeckende Prismen und ist in kaltem Wasser fast und belich. Sie sublimiert gegen 200° unter Bildung von Maleinsäurennbydrid.

Beide Säuren sind durch Behandeln ihrer Silbersalze mit Alkyljodid in ihre Ester überführbar. Letztere stehen in analoger naher Beziehung zueinander; Maleïnester wird z. B. durch Erwarmen mit Jod in Fumarester verwandelt, und letzterer entsteht direkt bei der Esterißkation der Maleïnsaure durch Chlorwasserstoff in Alkohol.

Mit nascierendem Wasserstoff geben beide Säuren dieselbe (die gewöhnliche) Bernsteinsäure und enthalten mithin die gleiche Kohlenstoffkette, woraus sich für beide dieselbe Konstitutionsformel, CO₂H-OH=OH-CO₂H, ergibt.

Die beiden Säuren sind daher stereeisemer. Man gibt ihnen nach van't Hoff unter Anwendung der S. 23 besprochenen abgekürzten Bezeichnung die folgenden Formeln;

welche die Neigung der Maleïnsäure zur Anhydridbildung durch die "korrespondierende" Stellung der Carboxylgruppen zu erklären gestatten.

An der Hand dieser Anschauung werden die meisten Übergänge von der Maleinsäure zur Fumarsäure und umgekehrt verständlich (J. Wislicenus, in seiner S. 21 zitierton Broschüre, van't Hoff, Lagerung der Atome im Raume, S. 77). Vgl. dagegen Fittig, A. 195, 56; 259, 30; Anschütz, A. 254, 108; s. a. Kekulé, A. Spl. I, 129; II, 111; Skraup, B. 24, R. 822; Wislicenus, A. 272, 97.

Hohere Homologe: Fittig, B. 26, 43; 27, 2680; 29, 1842.

Anhang. Acetylendicarbonsäure, $CO_2H-C=C-CO_2H$ (Butindisaure), entsteht aus Dibrombernsteinsäure durch Abspaltung von Bromwasserstoff. Tafeln, Schmelzpunkt 175°. Geht leicht unter Abspaltung von Kohlensäure in Propargylsäure bzw. Acetylen über.

Diacetylendicarbonsäure, CO₂II—C≡C—C≡C—CO₂II, und Tetracetylendicarbonsäure (Decantetrindisäure), CO₂H—C≡C—C≡C—C≡C—C□C (Bacyer, B. 15, 2605; 18, 2269), zeigen mit wachsender Kettenlänge zunehmende Tendenz zu explodieren (vgl. Acetylenkupfer). Theorie der Explosion: B. 18, 2277.

C. Dreiwertige zweibasische Säuren, Cn H2n-2Os.

1. Tartronsäure (Propanoldisaure), $OH(OH)(CO_2II)_2$, $= C_8H_4O_5$. In Wasser, Alkohol und Äther leicht lösliche, große Prismen ($+ \frac{1}{2}H_2O$), die nicht unzersetzt destillieren, sondern beim Erhitzen in Kohlensäure, Wasser und Glykolid zerfallen,

Bildung. 1. Als Oxymalonsäure aus Monochlormalonsäure durch Austausch von Chlor gegen Hydroxyl.

- 2. Als Derivat des dreiwertigen Glycerins aus diesem durch Oxydation mit Kaliumpermanganat.
- 3. Aus der zugehörigen Ketonsture, der Mesoxalsäure, $CO(CO_2\Pi)_2$ (s. d.), durch Reduktion, wie Milchsäure aus Brenztraubensäure.

Darstellung. Durch (freiwillige) Zersetzung der sogenannten Nitroweinsäure (S. 206, Dessaignes; Zwischenprodukt ist Dioxyweinsäure, Kekulé); oder aus Chloralcyanhydrat (B. 18, 2852).

2. Äpfelsäure (Butanoldisäure), Oxybernsleinslure, Acidum malicum, (Scheele 1785), $C_1 H_0 O_5$, $= C_2 H_3$ (OH) ($CO_2 H)_2$, $= CO_2 H - CH_2 - CH(OH) - CO_2 H$. Vorkommen. Im Pflanzenreiche weit verbreitet, so in unreifen Äpfeln, Weintrauben, Vogelbeeren, in der Berberitze, den Quitten, den Crassulaceen usw.

Bildung. 1. Aus Brombernsteinsäure durch feuchtes Silberoxyd: $C_2H_3Br(OO_2H)_2 + H_2O = C_2H_3(OH)(OO_2H)_2 + HBr.$

- · 2. Durch Reduktion von Weinshure oder Traubensaure mit Jodwasserstoff, von Oxalessigsäure (s. d.) mit Natriumamalgam.
 - 3. Aus Asparagin (oder A.-saure) durch salpetrige Saure.
- 4. Aus Fumar- oder Malemsäure durch Erhitzen mit Wasser-(Ann. 192, 80).

Darstellung aus unreifen Vogelbeeren. Die Äpfelsäure bildet glänzende, gewöhnlich zu kugeligen Massen vereinigte, zerfließliche Nadeln, die in Wasser und Alkohol leicht, in Äther wenig löslich sind. Sie schmilzt bei 100° und liefert bei der Destillation Fumarsäure und Maleinsäureanhydrid (S. 258).

Mit konzentrierter Schwefelsäure erhitzt, gibt sie "Cumalinsäure", C₆H₈O₂(CO₂II) (v. Pechmann, A. 264, 261; 273, 164).

Yon der Äpfelsäure sind drei optisch verschiedene Modifikationen (vgl. die Milchsauren, S. 226) schon länger bekannt. Die gewöhnliche Sture (aus Vogelbeeren) ist in verdunter Lösung linksdrehend, die aus Rechtsweinsaure gewonnene rechtsdrehend, die aus Traubensaure, Bernsteinsaure oder l'umarsäure dargestellte inaktiv und in Rechtsund Linkshpfelsäure spaltbar. In den Grassulaceen ist eine vierte, in verdunnter Lösung rechtsdrehende Äpfelsaure aufgefunden worden, welche durch die Bildung eines außeren, lactidähnlichen Anhydrids ausgezeichnet ist. Die theoretische Deutung dieser vierten Modifikation bereitet Schwierigkeiten (s. S. 22).

Die Alkalisalze der Äpfelsäure sind in Wasser leicht löslich, das neutrale Kalksalz ist schwer, das saure leicht löslich. — Als Alkohol bildet sie z. B. eine Agetyläpfelsäure, O₂H₃(O.C₂H₃O)(CO₂H)₂.

Wie die Glykolsaure bildet die Äpfelsaure sowohl als Säure Amide (verseifbar), als auch als Alkohol ein (nicht verseifbares) Amin.

Die Amide sind: Malamid, $C_2II_3(OII)(CO.NH_2)_2$ (Prismen) und Malamidsäure, $C_2II_3(OII)(CO.NH_2)(CO_2II)$ (mehrere optisch Isomere bekannt).

Isomere und Homologe der Äpfelsäure sind bekannt.

Höhere Homologe.

α- u. β-Oxyglutarsäure,

Itamalsäure, $C_8 \Pi_5 (O \Pi) (O O_2 \Pi)_2$,

Diaterobinsaure, Co II (O II) (CO2 II) usf.

Terebinsäure, $C_7 \rm H_{10}\,O_4$, ein Lacton der Diaterebinsäure, entsteht bei der Oxydation von Terpenen.

Aminodicarbonsäuren.

Ebenso wie viele «-Aminofettsäuren spielen auch einige Aminodicarbonsäuren oft eine wichtige Rolle im tierischen und pflanzlichen Organismus.

1-Asparagin, Monoamid der Aminobernsteinsäure, NII₂. CO. CII₂. CII(NII₂). CO₂II, findet sich im Pflanzenreiche weit verbreitet, so in jungen Baumblättern, in den Runkelrüben,

den Kartoffeln; in den Schößlingen der Erbsen, Bohnen, Wicken; in den Spargeln (darin zuerst [1805] aufgefunden). Glänzende, rhombische, linkshemiëdrische Prismen (+ H₂O), in heißem Wasser leicht, in Alkohol und Äther nicht löslich. Geht durch Verseifung in Asparaginsaure, Aminobernsteinsaure über. Isomer Malamid. Optisch linksdrehend.

Ein rechtsdrehendes Asparagin ist gleichfalls aus Wickenkeimlingen erhalten worden (B. 20, Ref. 510); es besitzt süßen Geschmack und liefert mit dem linksdrehenden nicht eine racemische Verbindung, sondern ein inaktives Gemenge (s. Natriumammoniumracemat).

Synthetische Darstellung und Konstitution: B. 22, R. 241 u. 243.

1-Asparaginsäure, Aminobernsteinsäure, kommt in der Rübenmelasse vor und entsteht aus den Eiweißkorpern durch Zersetzung mit Sauren oder Alkalien als wichtiges Spaltungsprodukt. Sie bildet kleine, rhombische, in heißem Wasser ziemlich lösliche Tafeln. Salpetrige Säure verwandelt sie wie das Asparagin in Apfelsäure (normale Amin- und Amidreaktion). Die kalten Lösungen sind rechtsdrehend, die siedenden linksdrehend; saure Lösungen rechtsdrehend, alkalische linksdrehend. Die inaktive (d + 1) Säure ist synthetisch z. B. aus Fumar- und Maleinsäure und Ammoniak dargestellt worden (B. 20, R. 557). Spaltung in die optisch aktiven Komponenten B. 32, 2451.

Glutaminsture, a-Aminoglutarsture, $HO_2O.OH_2.OH_2.OH_2$. CO(MI2). OO2H, entsteht neben Leucin und Asparagmsäure beim Kochen der Eiweißkörper mit verdünnter Schwefolsture; ihr Monoamid, das Glutamin, kommt in den Runkelrüben, Wickenund Kürbiskeimen vor.

D. Vierwertige zweibasische Säuren.

Vierwertig zweibasisch sind Säuren, welche die Eigenschaften eines zweiwertigen Alkohols und einer zweibasischen Säure in sich vereinigen. Sie sind der Theorie nach durch die Anwesenheit von zwei alkoholischen Hydroxylen und zwei Carboxylen charakterisiert.

Das einfachst-mögliche Glied der Reihe, die Verbindung $O(OH)_2(OO_2H)_2$, ist, da es zwei Hydroxyle an einem Kohlenstoffatom enthält, unbeständig und hat nicht den Charakter einer Alkoholsäure, sondern den des Hydrates einer Ketonsäure (s. Mesoxalsäure).

Woinsäure (Butandioldisture), Oxydpfelsdure, $C_4 II_6 O_6$, = $C_2 II_2 (OII)_2 (CO_2 II)_2$, = $CO_2 II - CII (OII) - CII (OII) - CO_2 II$. Existiert in vier Modifikationen (S. 39):

- 1. gewöhnliche, d- oder Rechtsweinsäure, Sm.-P. 1700;
- 2. 1- oder Linksweinsäure, Sm.-P. 1700;
- 3. Traubensaure, racemische W., r.-W., Sm.-P. 2060;
- 4. i- oder inaktive W., Meso-(Anti-) weinsäure, Sm.-P. 1430.

Die beiden ersten Säuren drehen die Polarisationsebene des Lichtes gleich stark, aber in ontgegengesetzter Richtung. Durch ihre Vereinigung entsteht die inaktive Traubensäure, welche wieder in die Komponenten gespalten werden kann (s. u.). Die vierte, gleichfalls inaktive Weinsaure zeigt eine derartige Spaltbarkeit nicht, ist aber in die anderen Modifikationen überführbar.

 $Bildung. \ \ \,$ 1. Oxydation von Mannit mittels Salpetersäure liefert Traubensaure; die von Sorbit Mesoweinsaure.

- 2. Behandlung der Dibrombernsteinsäure (S. 257), $C_2H_2Br_2(CO_2\Pi)_2$, mit feuchtem Silberoxyd gibt Traubensäure und Mesoweinsäure (*Kekulé*).
- 3. Das Cyanhydrin des Glyoxals (S. 239) besteht aus einem Gemenge von Mesowein- und Traubensäurenitril, welche durch Verseifung die zugehörigen Säuren gebon.

4. Glyoxalsdure gibt durch Reduktion, unter Kondensation zweier

Molekule, Traubenshure.

5. Oxydation der Fumarsäure mittels Kaliumpermanganat liefert

Traubensaure; die der Maleinsaure Mesoweinsaure (Kekulé).

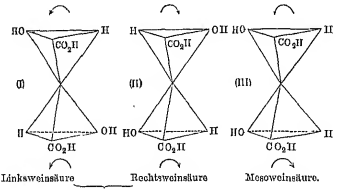
6. Rechts- oder Linksweinsäure mit etwas Wasser auf 170⁹ erhitzt, bilden Traubensäure und Mesoweinsäure; desgleichen die d-Weinsäure beim längeren Kochen mit Natronlauge; Mesoweinsäure geht unter analogen Bedingungen partiell in Traubensäure über (Gleichgewichtszustand). — Spaltung der Traubensäure s. u.

Die Konstitution der Weinsäure folgt sowohl aus ihren Beziehungen zur Bernsteinsäure (siehe Bildungsweise 2) als aus jenen zum Glyoxal (Bildungsweise 3).

Isomerien der Weinsäuren. Nach der Theorie von Le Bel und van't Hoff enthält die Weinsäure, CO.OH-C*H(OH)-C*H(OH)-CO.OH, zwei asymmetrische Kohlenstoffatome (durch * bezeichnet, s. S. 21), welche ihre optische Aktivität bedingen. Die Aktivität stoht nach S. 40 mit der raumlichen Anordnung der an die genannten Kohlenstoffatome gebundenen Atome bzw. Gruppen H, OH, COOH und CH(OH).COOH im Zusammenhange. Diese Anordnung kann nun an den zwei Kohlenstoffatomen entweder gleich oder verschieden sein. Ist sie gleich, so verstärkt sich ihre Wirkung, ist sie verschieden, so hebt sich ihre Wirkung auf (intramolekularer Ausgleich). In ersterem Falle können die Molekthe entweder rechtsdrehend oder gleich stark linksdrehend sein (Rechts- und Links-Weinsäure), in letzterem sind sie optisch in-

aktiv (Mesoweinsäure). Außerdem entsteht eine inaktive oder "r"-Substanz durch die "racemische" Verbindung gleich vieler rechts- und linksdrehender Moleküle (Traubensäure).

Diese Verhältnisse werden räumlich folgendermaßen dargestellt:



Traubensdure

Trennt man in Fig. (II) die Verbindung der beiden Tetraèder ander gemeinsamen Spitze, klappt das obere herunter und legt es mit jener Spitze nach oben neben das untere, so kann durch Drehen leicht eine Lage erzielt werden, welche klar ersichtlich macht, daß die Reihenfolge, von Gruppe OH über II nach CO₂II, für beide Tetraèder dieselbe ist (namlich im Sinne der Bewegung eines Uhrzeigers). Ein Gleiches gilt für Fig. (I), nur ist hier die analoge Reihenfolge für beide Tetraèder die entgegengesetzte. Bei Fig. (III) ergibt sich dagegen, daß die genannte Reihenfolge beim herabgeklappten Tetraèder die entgegengesetzte wie bei dem unteren ist. Ist also die optische Aktivität der Tetraèder von der Reihenfolge der substituierenden Gruppen abhängig, so werden sich die einzelnen Wirkungen bei (I) und (II) verstärken, bei (III) aber gegenseitig aufheben: das Molektil (III) ist inaktiv, (I) und (II) sind aktiv, aber in entgegengesetztem Sinne.

Durch Projektion der korperlichen Figuren auf die Ebene des Papiers erhält man nach E. Fischer, B. 24, 2684 folgende Projektionsformeln (B. 27, 3211):

Noch kürzer lassen sich die Verhältnisse wie folgt darstellen:

 $\begin{bmatrix} 1 & d & 1 \\ 1 & d & d \end{bmatrix} \qquad \begin{pmatrix} 1 + d \\ 1 + d \end{pmatrix}$

Linksweinsäure Rechtsweinsäure Mesoweinsäure Traubensaure.

Während also Substanzen mit nur einem asymmetrischen Kohlenstoffatom (s. Milchsaure) in drei Modifikationen vorkommen (zwei optisch aktive, enantiomorphe und eine inaktive, spaltbare), können Substanzen mit zwei gleichartigen, asymmetrischen Kohlenstoffatomen allgemein in vier Formen vorkommen (außer in den angeführten, noch in der inaktiven, nicht spaltbaren Form des Mesoweinsäuretypus).

1. Rechtsweinsäure (Acidum tartaricum). Entdeckt von Scheele 1769. Vorkommen: In freiem Zustande oder als Salz, zumal als saures Kalisalz, in verschiedenen Früchten, namentlich im Traubensafte, aus dem sich bei der Gärung das saure Kalisalz, der Weinstein (tartarus), kristallinisch abscheidet.

Derselbe wird durch Kochen mit Kreide und Zusatz von Chlorcalcium in das neutrale Kalksalz übergeführt und die Säure hieraus durch Schwefelsäure in Freiheit gesetzt.

Sie bildet durchsichtige, monokline, hemimorphe Prismen von stark und rein saurem Geschmack und ist in Wasser ungemein leicht, auch in Alkohol leicht löslich, in Äther fast unlöslich. Schmelzpunkt 170°. Reduziert beim Erhitzen ammoniakalische Silberlösung. Geht beim Schmelzen in eine amorphe Modifikation, dann in ein Anhydrid über; bei stärkerem Erhitzen verkohlt sie unter Verbreitung eines charakteristischen Geruchs und Bildung von Brenztraubensäure und Brenzweinsaure. Oxydation führt zu Dioxyweinsaure oder Tartronsaure, dann zu Kohlensaure, Ameisensäure usw.

' Weinsäure wird in der Medizin, der Färberei usw. verwendet.

Neutrales Kallumtartrat, $O_4\Pi_4\,O_6\,K_2\,+\,^1\!/_2\,\Pi_2\,O_7$ bildet monokline, in Wasser leicht lösliche Prismen.

Saures Kallumtartrat, Weinstein oder *Gremor tartari*, $O_4H_5O_6K$, bildet in Wasser schwer lösliche, kleine rhombische Kristalle von sauerlichem Geschmack; findet Verwendung in der Farberei, Medizin usw.

Kaliumnatriumtartrat, Rochelle- oder Seignettesaiz, $C_4H_4O_8$ KNa + 4 H_2O , (1872) bildet große, prächtige, rhombische Säulen.

Weinsaurer Kalk, $C_4\Pi_4O_6Ca+4\Pi_2O$, ist ein in Wasser unlösliches, in kalter Natronlauge Idsliches Pulver; es wird daraus beim Erhitzen als Gallerte abgeschieden, löst sich aber wieder beim Erkalten.

Kaliumantimonyltarirat, Brechweinstein, Tartarus emeticus, C_4H_4 (SbO)' K $O_6+\frac{1}{2}H_2O$ (s. B. 15, 1540). Wird durch Erhitzen von Weinstein mit Antimonoxyd und Wasser erhalten. Rhombische, verwitteinde, in Wasser leicht losliche Oktaeder. Giftig. Er wird als Brechmittel, in der Färberei als Beize verwendet.

Fehling'sche Losung ist eine mit Alkali und Seignettesalz ver-

setzte, leicht zersetzliche (vgl. B 30, 3133) Kupfervitriollosung.

Der Diäthylester (dickes Öl), der Monoathylester (Prismen), Acetylweinsäure und Amide der Weinsäure sind bekannt; desgleichen verschiedene Anhydride. Als Alkohol bildet sie einen Di-salpetersäureester, die sog. Nitroweinsäure, C₂ II₂(O, NO₂)₂ (OO₂ II)₂, welche als Ester leicht verseifbar, im übrigen leicht zersetzlich ist unter Bildung von Dioxyweinsäure (S. 269) bzw. Tartronsäure.

- 2. Linksweinsäure. Ist chemisch und auch in fast allen physikalischen Eigenschaften identisch mit der d-Weinsäure, unterscheidet sich von derselben jedoch durch ihre Linksdrehung. Die kristallisierten Salze zeigen hemiëdrische Flächen, wie die Salze der d-Saure, aber von entgegengesetzter Lage (s. u.). Werden gleiche Mengen der beiden Sauren in konzentrierter wasseriger Lösung vermischt, so entsteht unter Erwarmung die
- 3. Traubensaure, acidum racemicum, Paraweinsdure, r-(racemische) IV. $[C_4II_0O_6 + C_4II_0O_6] + 2II_2O$.

Zusammensetzung ermittelt von Berzelius, welcher sie als verschieden von der Weinsäure, aber prozentisch gleich zusammengesetzt erkannte, 1829.

Die Traubensäure wird aus der Weinsteinmutterlauge gewennen. Sie unterscheidet sieh von der Rechtsweinsaure dadurch, daß ihre Kristalle triklin sind und an der Luft verwittern, daß sie in Wasser weniger löslich ist; in freier Form Chlorcalciumlösung zu fällen vermag und optisch inaktiv ist. Auch in Kristallwassergehalt und Löslichkeit der Salze, wie in den Schmelzpunkten der Ester, zeigen sieh kleine Disserenzen. Die Salze heißen Ragemate.

In verdünnter wässeriger Lösung ist Traubensäure vollständig in d- und 1-Weinsäure gespalten. Sie ist daher als eine lockere (sog. "racemische") Verbindung mehr physikalischer Natur (ähnlich manchen Doppelsalzen, wie Carnallit oder Schonit) der beiden aktiven Säuren aufzufassen, deren Existenz hauptsächlich auf den festen Zustand beschränkt bleibt.

Beim Verdunsten einer Lügung von Natriumammeniumracemat unterhalb 27^0 , $2(O_4 H_4 Na(N H_4) O_6) + 2 H_2 O$, erhält man schone rhombische Kristalle, welche homiëdrische Flächen zeigen. Pasteur fand,

diese nicht stets gleiche Lage haben, sondern daß gewisse Kristalle rechtshemiedrisch, andere linkshemiedrisch sind (so daß die einen Kristalle die Spiegelbilder der anderen vorstellen). Die Lösungen beider Arten von Kristallen sind optisch aktiv, die eine rechts-, die niedere linksdrehend. Sondert man die gleichartigen Kristalle und ateilt aus ihnen die freie Säure dar, so ist diese nicht mehr Traubensture, sondern der eine Teil Rechts-, der andere Linksweinsäure. Das Natriumammoniumsalz der Traubensdure ist oberhalb 27° eine racemische Verbindung, unterhalb dieser Umwandlungstemperatur ein inaktives Gemenge der Tartrate.

Spaltung der Traubensaure in ihre optisch aktiven Komponenten ist ferner durch die Cinchoninsalze (B. 29, 42) oder durch Pilzaussaat möglich (vgl. S. 40).

4. Mesoweinsäure, $O_4H_6O_6+H_2O$ (8.263), bildet verwitternde, rechtwinkelige Tafeln. Schmelzpunkt (wasserfrei) 143^0 ; kann nicht in Optisch aktive Komponenten gespalten werden. Das saure Kalisalz in Wasser leicht loslich.

Oxyamino-dicarbonsauren sind unter den Spaltungsprodukten des Caseyns aufgefunden worden. M. f. Ch. 25, 639.

E. Fünf- und sechswertige zweibasische Säuren.

Funfwertig: Trioxyglutarshure, $C_3 II_3 (OII)_3 (CO_2 II)_2$. Sechswertig: Dioxyweinshure, $C_2 (OII)_4 (CO_2 II)_2$ (s. Ketonshuren).

Zuckersaure, C4 II4 (OII)4 (CO2 II)2.

Manche dieser Sauren bilden Lactone (S. 229), die sogenannten Lactonsäuren, und auch wohl Doppellactone. Vgl. Fittig, A. 255, 1ff.

Trioxyglutarsäuren, $OO_2\Pi$ — $[OII.OII]_8$ — OO_2H , sind ein häufig entatehendes Oxydationsprodukt von Zuckerarten, z. B. von Xylose, Arabinose. Die Theorie läßt funf Stereoisomere voraussehen.

Zuckersäure entsteht bei der Oxydation von Rohrzucker, Glukose, Ginline, Gulonsäure, Mannit oder Stärke mit Salpetersäure und existiert nin d-, 1- und i-Zuckersäure (s. Glukosen); d-Zuckersäure geht durch Itealuktion in Glukuronsäure (s. 241), durch Oxydation in d-Weinsaure (ther. Zerfließlich.

Solloimsäure entsteht bei der Oxydation des Duleits, der Gingminiarten und Pflanzenschleime sowie des Milchzuckers. In Wasser milwer löslich (weißes kristallinisches Pulver). Optisch inaktiv durch dem symmetrischen Bau des Molekules, Weitere Oxydation führt zu Traubensiture. Geht leicht in Furanderivate (s. d.) über.

Die Theorie läßt im ganzen zehn stereoisomere Säuren (1,11,4 (OH),4 (OO2H),2 voraussehen (abgesehen von den racemischen),

nämlich vier optisch aktive Paare und zwei durch innere Kompensation inaktive Verbindungen (analog der Mesoweinsäure). Dieselben sind samtlich bekannt: je zwei optisch aktive Zucker-, Mannozucker-, Idozucker- und Taloschleimsäuren sowie je eine inaktive Schleimund Alloschleimsäure (F. Fischer, B. 27, 3208).

Ihre Beziehungen zu den Hexosen sind aus der bei diesen zu

gebenden Tabelle näher ersichtlich.

F. Zweibasische Ketonsäuren.

Zweibasische Ketonsduren vereinigen in sich die Eigenschaften eines Ketons und einer zweibasischen Saure. Ihre Ester zeigen wie die β-Ketonsäureester, z. B. Acetessigester (S. 247) "Ketonspaltung" und "Saurespaltung", außerdem aber auch noch "Kohlenoxydspaltung"; so zerfällt z. B. Oxalessigester beim Erhitzen in OO und Malonester (W. Wishenus, B. 27, 792). Bekannt sind:

1. Mesoxalsäure, $CO(CO_2H)_2 + H_2O$ oder $C(OH)_2(CO_2H)_2$.

Entsteht aus Glycerin durch geeignete Oxydation; aus Dibrommalonsäure, $OBr_2(OO_2\Pi)_p$, durch Barytwasser oder Silberoxyd;

 $CBr_2(CO_2H)_2 + H_2O = CO(CO_2H)_2 + 2HBr;$

ferner aus Alloxan (s. d.) durch Kochen mit Barytwasser. Bildet zerfließliche Prismen (+ Π_2 0).

Als Keton vereinigt sie sich mit Natriumbisulfit, reagiert mit Hydroxylamin (S. 156) und wird durch nasciorenden Wasserstoff zur zugehörigen sekundaren Alkoholsäure, der Tartronsaure, reduziert: $CO(CO_2\Pi)_2 + \Pi_3 = CH(OH)(CO_2\Pi)_2$.

Da die Säure und ihre Salze noch uber 100° ein Molekül Wasser enthalten, so dürfte dies chemisch gebunden sein, wie im Ohloralhydrat, entsprechend der Formel $C(OH)_2(OO_2H)_2$: "Dioxymalonsäure". Vom Äthylester sind in der Tat zwei Modifikationen bekannt: $C(OH)_2(OO_2O_2\Pi_5)_2$ und $OO(OO_2O_2\Pi_5)_2$.

- 2. Oxalessigsäure, CO₂II—CH₂—CO—CO₂II (Butanondisäure), kann aus Weinsäure (B. 34, 1139) auf einem Umwege, aus Äpfelsäure durch geeignete Oxydation (B. 33, 1295) gewonnen werden, als Äthylester durch Einwirkung von Natriumäthylat auf ein Gemisch von Oxalester und Essigester oder durch Einwirkung konzentrierter Schwefelsäure auf Acetylendicarbonsaureester. Der Ester, ein farbloses Öl, dessen alkoholische Lösung von Eisenchlorid intensiv dunkelret gefärbt wird, dient gleich dem Acetessigester zu manchen Synthesen (W. Wislicenus) und hat wahrscheinlich die "Enol"formel eines Oxymalein(fumar?)esters, CO₂R—CH=C(OH)—CO₂R.
- 3. Acetondicarbonsauro, CO=(OH₂-CO₂H)₂ (Pentanondisaure), entsteht aus Citronensaure durch konzentrierte Schwefelsaure. Zerfällt leicht in Aceton und Kohlensaure (s. A. 261, 151).

- 4. Dioxyweinshure, CO₂H—CO—CO—CO₂H, oder wohl CO₂H—C(OH)₂—C(OH)₂—CO₂H (Kekulé, A. 221, 230). Entsteht aus Brenzeatechm (s. d.) durch salpetrige Säure, und aus Nitroweinsäure (S. 266) durch allmähliche Zersetzung. Kristalle, Sm.-P. 98°. Leicht zersetzlich. Das charakteristische, schwer lösliche Natronsalz zerfällt leicht in Kohlensäure und tartronsaures Natron. Reagiert mit 2 Mol. Hydroxylamin. Mit Phenylhydrazinsulfoshure entsteht ein gelber Farbstoff, das Tartrazis. Natrumbisulfit fuhrt in Glyoxal über.
- 5. Acetondiessigsäure, *Hydrochelidonsaure*, CO[CH₂—OH₂. OO₂H]₂, vgl. A. 253, 206; 267, 48; B. 30, 2149.
- 6. Diacethernsteinsäure, $\begin{array}{c} \text{CH}_8-\text{CO.CH.OO}_2\text{H}\\ \text{CH}_8-\text{CO.UH.CO}_2\text{H} \end{array}$, s. S. 248. Ihr Ester steht in naher Beziehung zum Acctonylaceton, das daraus leicht durch Sodaldsung darstellbar ist (Ketonspaltung; vgl. B. 33, 1219).
- 7. Diacetylglutarsäure, $\mathrm{GH_2} < \frac{\mathrm{CH}(\mathrm{CO} \mathrm{CH_3}) \mathrm{CO_2H}}{\mathrm{CH}(\mathrm{CO} \mathrm{CH_3})} \mathrm{CO_2H}$, Methylenbisacetessigsäure, bzw. ihr Ester (Darstellung: S. 249) führt leicht unter Ringschließung einerseits zu Tetrahydrobenzolderivaten, andererseits bei Gegenwart von Ammoniak zu Pyridinabkömmlingen (Knovenagel, A. 281, 94).

8. Über eine Tetraketodiearbensäure C₁₀ H₁₀ O₈: B. 33, 1220.

XI. Drei- bis sechsbasische Säuren.

Dreibasische organische Säuren sind solche, welche wie die Phosphorsäure drei Reihen von Salzen (neutrale, einfach saure, doppelt saure) zu bilden im stande sind. Sie enthalten der Theorie nach drei Carboxylgruppen. Es gibt sowohl drei-wertige dreibasische Säuren, von reinem Säurecharakter: Äthan, Propan- usw. -tricarbonsaure, als auch vierwertige, funf-wertige und sechswertige dreibasische Säuren: Alkoholsäuren. Ferner können sie sich wieder von gesättigten oder von ungesättigten Kohlenwasserstoffen ableiten.

A. Dreiwertige dreibasische Säuren.

- 1. Äthantricarbonsäure, C2 II8 (CO2 II)3,
- 2. Propantricarbonsaure, Og II, (CO2 II)8,

3. Tricarballylsiture, C₈H₅(OO₂H)₈.

Die Säuren 1 und 2 sind durch Malonestersynthesen dargestellt worden; man kennt sie vorwiegend als Ester; in freier Form zerfallen sie beim Erhitzen leicht in Kohlensture und zweibasische Säuren.

Tricarballylsäure (Pentandisäure-3-carbonsäure), sym. (s. u.)
Propantricarbonsäure (Säuro 2 ist unsymmetrisch konstruiert).

Vorkommen: In unreifen Runkelrüben. Rhombische Prismen, in Wasser usw. leicht löslich; Sm.-P. 166°. Entsteht a) aus Aconitsäure (s. u.) durch Addition von Wasserstoff, b) aus Citronensäure durch Erhitzen mit Jodwasserstoff, c) synthetisch aus Glycerin durch Überführung in Tribromhydrin, C₃H₃Br₃, Behandeln desselben mit Cyankalium und Verseifung des gebildeten Cyanids, C₃H₅(CN)₃. Da im Glycerin die drei Hydroxyle auf die drei Kohlenstoffatome verteilt sind, so ist ein Gleiches bezuglich der eintretenden Carboxyle in der Saure der Fall; sie hat daher die symmetrische Konstitution:

Eine ungesüttigte dreibasische Säure ist die Aconitsäure, $C_3H_3(CO_2H)_3$, welche zwei Wasserstoffatome weniger als Tricarballylsäure enthält. Sie findet sich in der Natur in Aconitum Napellus, in Schachtelhalmen, im Zuckerrohr, in der Runkelrübe usf. Entsteht beim Erhitzen der Citronensaure, $C_6H_8O_7$, unter Abspaltung von Wasser. In Wasser leicht lösliche, kristallisierbare, starke Säure, Sm.-P. 191°. Nasciorender Wasserstoff verwandelt sie in Tricarballylsäure; daher ist sie eine ungesättigte Säure von der Konstitution:

$$\begin{array}{cccc}
\text{CII} & \text{CO}_2 & \text{II} \\
\ddot{\text{C}} & \text{CO}_2 & \text{II} \\
\dot{\text{CII}}_2 & \text{CO}_3 & \text{II}.
\end{array}$$

Eine Synthese der Aconitsture aus Essig- und Oxalsiture, welche ihrer Bildung in den Pfianzen vielleicht nahe kommt, s. B. 24, 120.

B. Vierwertige dreibasische Säuren.

Citronensäure, Acidum citricum, C₆H₃O₇ (gewöhnl. + H₂O), C₃H₄(OII) (CO₂H)₃ (Scheele 1784; als dreibasisch erkannt von Liebig 1838). Findet sich im freien Zustande in den Citronen, Orangen, Preißelbeeren, gemischt mit Äpfelsäure in den Stachelbeeren usf.; als Kalksalz im Waid, in Runkelrüben usw.

Synthesen: a) aus Acetondicarbonsäure und Blausiture: A. 261, 151; b) aus β -Dichloraceton wie folgt:

Darstellung: aus dem Citronensaft vermittelst des Kalksalzes; auch aus Traubenzucker durch einen gärungsartigen Vorgang mittels gewisser Schimmelpilze (Wehmer, B. 27, R. 78).

Die Konstitution der Citronensaure ergibt sich aus ihrer Beziehung zu Aconitsäure (wolche aus ihr entsteht, wie Äthylen aus Alkohol) und aus den Synthesen zu:

$$\begin{array}{ll}
CH_2 & --- & CO_2 II \\
\dot{C}(OH) & --- & CO_2 II \\
\dot{C}H_2 & --- & CO_2 II.
\end{array}$$

Große rhombische Prismen (+ H₂O), in Wasser sehr leicht, in Alkohol ziemlich leicht, in Äther sehr schwer löslich. Wird bei 180° wasserfrei, schmilzt dann bei 153° und zerfällt bei höherer Temperatur in Aconitsäure, ferner Kohlensaure, Itaconsäure und Citraconsäureanhydrid, auch Aceton. Oxydationsmittel führen tiefgreisende Zersetzung herbei.

Der eitronensaure Kalk fällt beim Kochen einer Mischung von Ohlorealeium und eitronensaurem Alkali als weißes sandiges Pulver nieder. Die drei Reihen von Salzen sind wohl charakterisiert; die Alkalisalze sind wasserlöslich, die anderen meist unlöslich. Weitere Derivate sind z. B.: Citronensäure-mono-, di- und tri-äthylester; sodann Acetyleitronensäureester, C_8II_4 (O. C_2II_8 O) (CO $_2$ C $_2$ E $_3$) $_3$, welcher unzersetzt siedet und den Alkoholcharakter der Citronensäure dokumentiert; Amide der Citronensäure usf. Die letzteren gehen durch konzentrierte Schweßelsäure über in Citrazinsaure, C_6II_5 NO $_4$, ein Pyridinderivat (B. 17, 2681).

Anhang. C. Fünfwertige dreibasische Säuren sind Desoxalsäure, $O_6 II_6 O_8$, gleich $O_2 II(O II)_2 (O O_2 II)_3$; Oxycitronensäure, $O_6 II_8 O_8$ (im Rübensaft vorhanden) und Acetontricarbonsäure (B. 32, 1272).

D. Vier- und höher-basische Säuren kommen in der Natur nicht vor, sind aber in größerer Zahl durch Acetessig- oder Malonestersynthesen künstlich dargestellt worden, z. B. Äthantetracarbonsäure, Propanpentacarbonsäure, Butunhexacarbonsäure. Sie sind als Ester erhalten worden, manche in freier Form sehr unbeständig oder nicht existenzfähig. Bei einigen treten Stereoisomerien auf; s. B. 15, 1109; 17, 2781; 27, 1114; A. 214, 31. Durch Synthese ist man bis zu vierzehn-basischen Säuren gelangt (B. 21, 2111).

Übersicht über die Cyanverbindungen u

Beziehung zur Kohlensaure usw.	Stammverbindungen			
(s. Kohlensaure-		normale	isomere	
derivate)		Form		
Nitril der Oxalsäure	Cyan	O2 N2		
Nitril der Ameisen-	Cyanwasserstoff Alkoholderivate:	N=0.II		
saure	a) Nitrile b) Isonitrile	C∏8—C≔N	0113N(
	Chlor-,Brom-,Jodeyan	N≡O.Cl		
ОО ₈ H ₂ + NH ₈ -2 H ₂ О	Cyansäure Alkoholderivate:	N=C-OII		
(einseitiges Nitril, ev. Carbimid, s. S. 291)	a) (fehlen) b) Isocyanate	(N≡0-0.0H3)	0=0=N.Cl	
Sulfocyansdure Alkoholderivate: a) Rhodanäther b) Senföle		и=0-вп	_	
	a) Rhodanäther	N=0-8,0 ₂ JI ₆	S=C=NO ₈]	
CO ₈ H ₂ +2NH ₃ -3H ₂ O	Cyanamid Alkyliert :	N≡0-NH ⁵		
(Nitril und Amid, ev. Carbodiimid, s. S. 291)	a) Alkyloyanamido b) Carbodiimide	N≡C-NII OII8	RN=C=NR	
00 ₃ H ₂ + NH ₃ -H ₂ O (Amidshure)	Carbamidsaure	00(NII2)0II		
CO ₃ H ₃ +2NH ₃ -2H ₂ O (Carbamid)	Harnstoff"	00(NH ₂) ₂		
	Thioharnstoff Alkyliert:	08(NII ₂) ₂		
Í	a) Alkylthioharnstoffe b) Imidothiocarbamid-	OSN ₂ U ₃ R	-	
	verbindungen	-	$o(nn)_{RR}^{NL}$	
CO ₃ H ₂ +3NH ₃ -3H ₂ O (Amidin)	Guanidin	C(NII)(NII2)2		

¹⁾ R = Alkoholi adikal.

sinige verwandte Kohlensaurederivate.

Polymere Verbindungen					
	normale	isomere			
	Form				
Paracyan	(CN)x	-			
" <i>Tricyanwasserstoff</i> " Alkoholderivate:	(CNU)*				
Tricyanwasserstoffather	$(\mathrm{ON})_8 (\mathrm{O}_2\Pi_5)_3$	_			
Cyanurchlorid usw.	(ON) ₈ Ol ₉	-,			
Cyanursaure Alkoholderiyate:	(ON)8. (OH)8	-			
a) Cyanurate b) Isocyanurate	(ON) ₈ . (OO ₂ H ₅) ₈ —	(00) ₈ (NC ₂ H ₆) ₈			
Sulfocyanursaure Alkoholderivate:	(CN) ₈ .(SH) ₈				
a) Sulfocyanurate	$(ON)_8 \cdot (SO_2H_5)_8$	***************************************			
Dicyandiamid Melamin	U ₂ N ₄ H ₄ (ON) ₈ . (NH ₂) ₈	_			
Alkoholderivate: a) Alkylmelamine b) Alkylisomelamino	(ON)8. (NHO2H6)8	(O; NH) ₈ (NO ₂ H ₆) ₈			
Polymere existieren nicht					

XII. Cyanverbindungen.

(Siehe die Tabelle auf S. 272 und 273.)

Unter dem Namen Cyanverbindungen faßt man eine Gruppe von Korpern zusammen, welche sich vom Cyan, C_2N_2 , ableiten lassen. Das Cyan ist ein gasförmiger Körper von außerordentlich giftigen Eigenschaften, welcher sich in mancher Hinsicht wie ein Halogen verhält; so ist seine Wasserstoffverbindung, der Cyanwasserstoff, NCH, eine Säure, welche dem Chlorwasserstoff in vielen Beziehungen sehr ähnlich ist. In vielen Cyanverbindungen spielt die einwertige Gruppe (CN) die Rolle eines Elementes; das Cyan selbst ist als das isolierte Radikal CN (oft als Cy bezeichnet) zu betrachten, welches aber die verdoppelte Formel C_2N_2 besitzt, wie ja auch ein Molekul Chlor (Cl₂) aus zwei Atomen besteht. — Die Cyangruppe vermag mit den Halogenen, mit Hydroxyl, Sulfhydryl (SH), Amid usw. in Verbindung zu treten.

Aus den so entstehenden Verbindungen leiten sich zahlreiche andere durch Eintritt von Alkohelradikalen an Stelle von Wasserstoff ab. Solche Derivate kommen stets in zwei isomeren, durch ihre Eigenschaften scharf unterschiedenen Formen vor, deren Isomerien großes Interesse beanspruchen.

Ferner existieren zu den meisten dieser Verbindungen auch polymere Modifikationen (s. Tabelle). Hierdurch wird die Zahl der existierenden Cyanverbindungen eine sehr große.

- Bildung. 1. Stickstoff oder Ammoniak geben mit glühender Kohle und Alkalicarbonat oder Baryt die ontsprechenden Cyanide, mit glühendem Calciumcarbid Calciumcyanamid (s. d.); Natriumamid und Holzkohle geben bei 600° Natriumcyanamid (s. d.), bei 800° Cyannatrium.
- 2. Beim Überleiten von Ammoniak über glühende Kohlen entsteht das Ammoniaksalz des Oyanwasserstoffs, $NII_4.ON$.
- 8. Am leichtesten treten Kohlenstoff und Stickstoff in statu nascendi mit Metallen zusammen, so beim Erhitzen von stickstoffhaltigen organischen Körpern (Leder, Horn, Klauen, Wolle, Blut usw.) mit Pottasche.

4. Cyanwasserstoff entsteht beim Durchschlagen elektrischer Funken durch ein Gemisch von Acetylen und Stickstoff sowie bei Einwirkung der dunkeln elektrischen Entladung auf ein Gemisch von Cyangas und Wasserstoff oder des elektrischen Flammbogens (zwischen Kohlenspitzen) auf Stickstoff und Wasserstoff.

A. Cyan und Cyanwasserstoff.

Cyan, C₂N₂, Dicyan. Entdeckt von Gay-Lussac 1815. Vorkommen: in den Hochofengasen.

Bildungsweisen. 1. Als Nitril der Oxalsäure aus oxalsaurem Ammoniak durch Abspaltung von Wasser (mittels Phosphorsäureanhydrid), desgleichen aus dem Zwischengliede dieser Reaktion, dem Oxamid (S. 254):

$$C_2 O_4 (N II_1)_2 - 4 II_2 O = C_2 N_2; C_2 O_2 (N II_2)_2 - 2 II_2 O = C_2 N_2.$$

2. Durch Glühen von Silbercyanid, AgCN, oder von Quecksilbercyanid, IIg(CN)₂ (Darstellungsmethode):

$$IIg(CN)_2 = IIg + C_2N_2;$$

ferner auf nassem Wege durch Erhitzen einer Lösung von Kupfervitriol mit Cyankalium (B. 18, Ref. 321).

Farbloses, eigentümlich stechend und an bittere Mandeln erinnernd riechendes Gas von enormer Giftigkeit. Spez. Gew. 1,8. Relativ leicht kondensierbar. S.-P. des flussigen Cyans — 21°. Sm.-P. — 34°. Brennt mit purpurn gesäumter Flamme. Löst sich in ½ Vol. Wasser, leichter in Alkohol. Die Lösungen färben sich beim Stehen dunkel unter Ausscheidung eines braunen Pulvers ("Azulmsäure"), während in der Lösung Oxalsaure, daneben Ammoniak, Ameisensäure, Cyanwasserstoff und Harnstoff nachweisbar sind.

Die Bildung der Oxalsiture und des Ammoniaks beruht auf normaler Verseifung, die der Ameisensäure auf einer Verseifung sekundär entstehender Blausäure. Bei Gegenwart einer geringen Menge Aldehyd entsteht durch glatte Wasseraufnahme Oxamid. Oyan verbindet sich mit erhitztem Kalium zu Oyankalium und löst sich in Kalilauge zu Oyankalium und oyansaurem Kali. Mit Schwefelwasserstoff liefert es die Thiamide Flaveanwasserstoff, NO-OS.NH2, und Rubeanwasserstoff, OS(NH2)-OS(NH2).

Polymer mit dem Cyan ist das Paracyan (ON)x, vielleicht (C₈N₃)₂, gleich "Dicyanur"; es ist ein amorphes braunes Pulver, welches beim Erhitzen des Quecksilbercyanids als Nebenprodukt entsteht und durch starkeres Erhitzen in Oyan übergeht.

Cyanwasserstoff, Blausäure, NCH. Entdeckt 1782 von Scheele; naher untersucht von Gay-Lussac. Bildung. 1. Aus Cyanmetallen durch stärkere Sauren; so auch durch Destillation von Ferrocyankalium mit verdünnter Schwefelsaure:

$$K_4 \text{FeCy}_6 + 5 H_2 \text{SO}_4 = 6 \text{HCy} + \text{FeSO}_4 + 4 \text{KHSO}_4$$

Das gebildete Ferrosulfat setzt sich mit weiterem Ferrocyankalium um zu (gegen verdünnte Säure bestandigem) Ferrokalium-Ferrocyanid, FeK2(FeCy6), so daß nur die Halfte des Cyans in Blausäure übergeht.— Bei Anwendung von konzentrierter statt verdünnter Schwefelsäure wird der Cyanwasserstoff sofort wieder verseift zu Ammoniak und Kohlenoxyd.

2. Aus ameisensaurem Ammoniak oder Formamid durch Abspaltung von Wasser:

$$H.CO.O(NH_4) = H.CO.NH_2 + H_2O = NCH + 2 H_2O.$$

Demnach ist die Blausäure das Nitril der Ameisensäure.

3. Aus Amygdalin (s. d.) durch Spaltung unter dem Einfluß des "Emulsins" (s. d.), neben Bittermandelöl, C_7H_6O , und Traubenzucker, $C_6II_{12}O_6$:

$$C_{20}II_{27}NO_{11} + 2II_{2}O = NCH + C_{7}II_{6}O + 2C_{0}II_{12}O_{6}$$

Das aus bitteren Mandeln dargestellte Bittermandelöl und dessen wässerige Lösung (als aqua amygdalarum amararum officineli) enthalten daher Blausaure.

- 4. Durch Einwirkung von Ammoniak auf Chloroform unter Druck: CHCl₃ + NH₃ = NCH + 8 HCi.
- Bei der Oxydation vieler organischer Substanzen (z. B. auch von Rhodanaten) durch Salpetersäure. — Andere Synthesen s. S. 274.

Darstellung: 1. aus Blutlaugensalz s. o.; 2. durch Oxydation von Rhodanammon (s. d.) mit Salpetersäure (neben Schwefelsäure); 3. Melasseschlempe gibt bei der trockenen Destillation Methylamin usw., dieses bei höherem Erhitzen u.a. Blausäure. Zur Gewinnung der wasserfreien Saure werden die Dämpfe durch Chlorcaleium getrocknet.

Farbloss, bei — 15° erstarrende Flüssigkeit vom Siedepunkt 26,5° und dem spez. Gew. 0,7°0, welche eigentümlich riecht und im Schlunde unangenehmes Kratzen bewirkt. Sie ist mit Wasser usw. mischbar und brennt mit violetter Flamme.

Ist wie Cyankalium eines der furchtbarsten Gifte.

In ganz reinem Zustande laßt sie sich unverändert aufbewahren, bei Gegenwart von Spuren Wasser oder Ammoniak zersetzt sie sich unter Abscheidung einer braunen Masse und Bildung von Ammoniak, Ameisensaure, Oxalsaure u. a. S. Zusatz geringer Mengon von Mineralsauren wird die wüsserige Lösung haltbarer.

Mit nasoierendem Wasserstoff entsteht Methylamin:

$$110N + 4II = 110H_2.NH_2.$$

Mit Ohlorwasserstoff bildet Blausäure das Imidehlorid der Ameisensaure, HOCl: NII, und ein Sesquichlorhydrat, 2 HON + 3 HCl, von komplizierter Konstitution. Auch mit manchen Metallchloriden bildet sie kristallinische, leicht zersetzliche Verbindungen.

Cyanwasserstoff ist eine einbasische Säure, schwächer als Kohlensäure.

Die Konstitutionsformet NEC-II ist aus seiner Beziehung zur Ameisensaure und zum Chloroform abgeleitet.

Bei einigen Reaktionen liefert die Blausäure Verbindungen, welche von dem hypothetischen Isomeren CEN-H oder = C=NH abstammen. Die letzte von diesen Formeln, von manchen bevorzugt, erklärt insbesondere die Addition von Salzsäure und die Analogie hinsichtlich der Giftigkeit mit Kohlenoxyd und den Isonitrilen (vgl. A. 287, 285).

Die Alkoholderivate des Cyanwasserstoffs existieren in je zwei isomeren Modifikationen (Nitrile und Isonitrile), welche von den beiden Atomgruppierungen II-C=N und C=N-II sich ableiten. (S. Tab. S. 272, und Anhang zur Cyangruppe, S. 288.)

Nachweis der Blausäure: a) Man versetzt die zu prüfende Lösung mit überschüssiger Natronlauge und etwas Eisenoxydul- und -oxydsalz, kocht auf und säuert an, wobei ev. Berliner Blau entsteht. b) Man verdampft die Lösung mit gelbem Schwefelammon völlig zur Trockne, nimmt mit Wasser auf und versetzt mit Eisenchlorid: ev. blutrote Farbung von Sulfocyancisen (s. u.).

Polymer: Trioyanwasserstoff, (NOH)x. Entsteht unter bestimmten Bedingungen aus Blausäure durch Polymerisation. Weiße, schiefwinkelige Kristalle, welche beim Erhitzen über 1800 sich heftig wieder in jene umlagern. Molekulargröße wahrscheinlich (NCH)8 (B. 25, 588). Derivate scheinen die sogenannten Tricyanide zu sein (B. 25, 2268).

Cyankalium, KCN. Bildung siehe S. 274. Darstellung: 1. Entwässertes Ferrocyankalium wird zum Schmelzen erhitzt:

$$K_4 F_0(ON)_6 = 4 K(ON) + F_0 + 2 C + N_2$$
.

Man kann zur Schmelze, um die Zorsetzung eines Teiles des Cyans zu hindern, Pottasche fugen, erhält aber dann ein Kalimmeyanat enthaltendes Produkt (*Liebig*'sches Cyankalium). Natriumzusatz liesert ein Gemisch von Cyankalium und -natrium.

2. Durch Erhitzen von Kalium in Cyangas.

3. Durch Einleiten von Cyanwasserstoff in eine alkoholische Kalihydratlösung.

Eigenschaften. Farblose, zersließliche, in Wasser leicht, in Alkohol wenig losliche Würsel oder (in gegossener Form) Stangen. Wird sehen an der Luft durch deren Kohlensäure zerlogt und zicht Wasser an. Die wässerige Lösung fällt sast alle Aletallsalze; die Niederschlage lösen sich im Überschuß wieder auf, unter Bildung von Doppeleyaniden (s. u.). Kulte, sehr verdennte Cyankalium-(oder -natrium-)Lösung löst sein verteiltes Gold auf (Cyanidlaugerei von Mc Arthur und Forrest):

$$2 \text{ Au} + 4 \text{ KCN} + \text{H}_2\text{O} + \text{O} = 2 \text{ KAu}(\text{CN})_2 + 2 \text{ KOII}.$$
Kaliumgoldoyanür

Das Gold wird aus dieser Lösung durch Zink oder elektrolytisch gefällt.

Cyannatrium, dem Cyankalium sehr ähnlich. Darstollung aus Natriumamid S. 274 und 287, aus Calciumcyanamid S. 287, aus Rhodanammon oder Melasseschlempe S. 276.

Cyanammonium, ON.NH4. Weiße, zersiießliche Masse. Eintsteht auch aus Methan und Stickstoff durch dunkle, elektrische Entlactung.

Cyanquecksilber, Hg(ON)2. Farblose, luftbeständige, in Wasser leicht losliche Prismen. Äußerst giftig.

Cyansilber, Ag(CN). Weißer, käsiger Niederschlag, dem Chlorsilber sehr ähnlich (auch in den Löslichkeitsverhältnissen).

Doppelcyanide.

Die durch Auflösung der wasserunlöslichen Cyanmetalle in Cyankaliumlösung entstehenden Doppeleyanide zerfallen in zwei Klassen. Die einen werden durch verdünnte Mineralsturen wieder gespalten unter Abscheidung des unlöslichen Cyanids und Bildung von Cyanwasserstoff, z. B. KCN + AgCN; 2 KCN + Ni(CN)₂. Die anderen spalten keine Blausäure ab, sondern verhalten sich wie die Salze eigentümlicher Säuren. Hierher gehören beson ders Ferrocyankalium, K₄FeCy₆ (gleich 4 KCy + FeCy₂), und Ferricyankalium, K₃FeCy₆ (gleich 3 KCy + FeCy₃), aus denen man

durch Säuren Ferro- und Ferricyanwasserstoffsäure (s. u.) erhält. Manche Salze der letzteren werden überhaupt durch verdünnte Säuren nicht zerlegt, z. B. Berliner Blau, wohl aber durch Kalilauge, welche das Berliner Blau in Eisenexydhydrat und Ferro-

ovankalium umsetzt.

Ferrocyankalium, gelbes Blutlaugensalz, K₁Fe Cy₀ + 3 H₂O. Bildung: Durch Einwirkung von Eisenoxydulverbindungen auf Cyankaliumlosungen in der Warmo. Darstellung: 1. Aus dem in der Gasroinigungsmasse der Leuchtgasfabriken enthaltenen Eisencyanüreyanid, welches aus dem angewandten Eisenoxydhydrat und der Blausäure des rohen Gases entstanden ist. 2. Durch Schmelzen von stickstoffhaltigen, organischen Substanzen mit Pottasche und Eisen.

Citronengelbo, luftboständige, monokline Tafoln; leicht in

Wassor, nicht in Alkohol löslich, ungiftig.

Durch kenzentrierte Salzaure wird die Ferroeyanwasserstoffsaure, II, FeCy, in weißen zersetzlichen Nadeln abgeschieden. Ver-

halten gegen Behwefelsaure s. S. 270.

Mit Kupfersulfatiosung entsteht ein rethrauner Niederschlag von Ferrocyankupfer, Cu₂(Fe Cy₆), Hatchell's Braun; mit Eisenoxydulsalzen ein weißer, hald blau werdender Niederschlag, K₂Fe (Fe Cy₆), mit Eisenoxydsalzen Berliner Blau, Fe₁(Fe Cy₆)₈ (A. 342, 364).

Forricyankalium, rotes Blutlaugensalz, K. FeCy, ent-

steht durch Einwirkung von Chlor auf Forrocyankalium:

 $2 \text{ K}_{s} \text{ FeCy}_{s} + \text{Cl}_{2} = 2 \text{ K}_{s} \text{ FeCy}_{s} + 2 \text{ KCl}.$

Dunkelrote, monokline, in Wasser leicht lösliche Prismen. Die Lösung zersetzt sich beim Aufbewahren und wirkt bei Gegenwart von freiem Alkali als krüftiges Oxydationsmittel. Gibt mit Eisenoxydulsalzen einen blauen Niederschlag, Turnbull's Blau, mit Eisenoxydsalzen aber nur eine braune Fürbung.

Die zugehörige Forrieyanwasserstoffsture, II. Fe Oys, bildet

braune, zersetzliche Nadeln.

Über die Konstitution der Ferre- und Ferrieyanwasserstoffsäure kann man sich in einfacher Weise eine Verstellung bilden durch die Annahme, daß in ihnen das dreiwertige Radikal (CoNo). "Tricyan", der Cyanursäure (s. S. 282) enthalten sei:

Die Bildung des Berliner Blaus wurde bald nach 1700 von Diesbach zuerst beobachtet.

Durch Oxydation von Ferrocyankalium mittels Salpetersäure entsteht Nitroprussidwasserstoffsäure, deren Natriumsalz,

$$FeCy_5(NO)Na_2 + 2H_2O$$
,

rote wasserlösliche Prismen bildet und ein wertvolles Reagens auf Schwefelwasserstoff ist, mit dem es in alkalischer Lösung eine (vergängliche) prachtig purpurblaue Farbung gibt.

B. Halogenverbindungen des Cyans.

Chloroyan, NC.Cl (Berthollet). Farbloses Gas, kondensierbar, S.-P. + 15,5°, in Wasser etwas löslich, von furchtbar stechendem Geruch; entsteht durch Einwirkung von Chlor auf Cyanmetalle oder auch auf verdünnte Blausäure:

$$NCH + Cl_2 = NCCl + IICl.$$

Polymerisiert sich bei Anwesenheit von Salzsäure zu Cyanurchlorid (s. u.). Bildet mit Kalilauge Chlorkalium und das Kalisalz der Cyansäure, NCOH, als deren Chlorid es erscheint:

$$NC.Cl + 2KOH = NC.OK + ClK + H_2O.$$

Bromeyan, NCBr. Ganz analog. Durchsichtige Prismen. (B. 29, 1822.)

Jodoyan, NCJ. Schone, weiße, sehr sublimationsfithige Prismen von intensivem Geruch nach Cyan und Jod. Schr giftig. Wird erhalten aus Quecksilbercyanid und Jod, neben Quecksilberjodid.

Polymer: Cyanurchlorid, Trichlorcyan, (NC)₈ Cl₈. Erhalten aus Chlorcyan, oder durch Einwirkung von Chlor auf Cyanwasserstoff in atherischer Lösung. Schöne weiße Kristalle, Schmelzpunkt 145°, Siedepunkt 190°, von stechendem Geruch. Zersetzt sich mit kochendem Wasser zu Salzsäure und Cyanursäure, (NC)₃. (OH)₈, als deren Chlorid es erscheint. Es enthält das dreiwertige Radikal (NC)₈¹¹¹ = Tricyan (s. Cyanursäure).

C. Cyansaure und Cyanursaure.

Beim Erhitzen des Harnstoffs für sich oder im Chlorstrome entsteht Cyanursaure (S. 282). Wird diese der trockenen Destillation unterworfen und die Dampfe in einer Kältemischung kondensiert, so erhält man die

Cyansaure, NCOH, als leicht bewegliche, stechend riechende Flüssigkeit (C₄N₃O₅II₃ = 3 NCOII). Sehr unbeständig; beim Horausnehmen aus der Kältemischung verwandelt sie sich unter explosionsartigem Aufkochen in eine weiße, porzellanartige Masse, das polymere Cyamelid [vielleicht (CONII)₈]. Letzteres zerfällt beim Erhitzen wieder ruckwärts. Mit Ammoniak vereinigt sich die Cyansäure zu cyansaurem Ammoniak.

Cyansaures Kali, NCOK (häufig auch Kaliumisocyanat genannt), wird dargestellt durch Oxydation von Cyankalium in wasseriger Lösung mittels Permanganat, A. 259, 377, oder Bichromat, B. 26, 2438, oder durch Schmelzen mit Blei- oder Mangansuperoxyd (auch von Ferrocyankalium):

$$NCK + 0 = NCOK$$
.

Woiße, in Alkohol und in Wasser leicht lösliche Blättchen.

Liefert mit den Ohlorhydraten primärer oder sekundärer Amine beim Erwärmen in wässeriger Lesung substituierte Harnstoffe.

 $R.NII.00.NII_2$ bzw. $R(R'):N.00.NII_2$.

Mit Hydrazinsulfat entsteht Hydrazodicarbonamid, s. d.

Cyansaures Ammoniak, NCO(NII₁), bildet eine weiße kristallinische Masse und ist besonders interessant wegen seiner leichten Umwandelbarkeit in den isomeren Harnstoff (s. d.).

Durch Zusatz von Salzsäure zu diesen Salzen ontstehen statt der freien Cyansaure ihre Verseifungsprodukte Kohlensäure und Ammoniak: $NCOII + II_2O = CO_2 + NII_3$.

Durch Zusatz verdünnter Essigsäure wird zwar diese Zersetzung vermieden, indessen geht die Cyansaure in die polymere Cyanursture über, deren saures Kalisalz langsam auskristallisiert.

Von der Cyansäure können sich durch Austausch des Wasserstoffs gegen Alkoholradikale zwei isomere Klassen von Alhoholderivaten ableiten: die normalen Verbindungen N=C.OR und die Isoverbindungen O=C=NR (letztere will Hantzsch neuerdings "Pseude"-verbindungen, die Knallsäure Isocyansäure neunen).

I. Destilliert man oyansaures Kali mit Äthyljodid, besser mit äthylschwefelsaurem Kali, so entsteht der

Isocyansäureäthyloster, ngewöhnlicher Cyansäureäther", $00.NC_2II_5$, als orstickend ricchende, farblese, unzersetzt bei 60°

siedende, sich mit Wasser zersetzende Flüssigkeit. Dieselbe besitzt nicht die Eigenschaften eines Saureesters, sondern zerfällt durch Alkalien oder Sauren unter Äthylaminbildung:

$$CONC_2H_5 + H_2O = CO_2 + NH_2 \cdot C_2H_6$$

Durch Wasser, welches in gleichem Sinne wirkt, entstehen kompliziertere Harnstoffderivate; durch Ammoniak und Aminbasen Abkommlinge des Harnstoffs (S. 295), durch Alkohol solche der Carbamidsäure (S. 292).

Konstitution. Die Bildung von Äthylamin beweist, daß der Stickstoff des Cyansäureathers mit dem Alkoholradikal direkt in Bindung steht, so daß seine Konstitution die folgende ist: O=O=N. C₂H₅. Ob aber auch dem cyansauren Kalı und der freien Cyansäure analoge Constitution zukommt, ist fraglich (wegen der mehrfach beobachteten leichten Umwandelbarkeit von normalen in Isoverbindungen, s. u.); theoretische Gründe machen vielmehr für die Cyansäure die Formel N≡C-OH wahrscheinlicher, nach welcher sie als die normale (dem Chlorcyan als ihrem Chlorid entsprechende) Oyansäure erscheint. Das Kaliumcyanat wäre hiernach N≡C-O-K. Mercurisalz s. u.

II. Normale Cyansaureäther sind nicht bekannt; ein Produkt aus Natriumalkoholat und Chlorcyan ist irrtümlich früher als Cyanätholm, NC. O C_2 II. 5, betrachtet worden.

Polymer: Cyanursäure, C₃N₃O₃II₃, == (OCNII)₈ (Scheele). Die S. 280 besprochene Bildung der Cyanursäure durch Erhitzen von Harnstoff wird leicht verstandlich, wenn man sich vergegenwärtigt, daß dieser aus den Bestandteilen von Cyansäure und Ammoniak besteht, so daß durch Abspaltung der letzteren erstere frei wird, sich aber polymerisiert.

Die Cyanursäure bildet durchsichtige, kristallwassorhaltige, verwitternde Prismen (+2 II₂O), welche in heißem Wasser leicht löslich sind. Sie ist eine dreibasische Säure. Ihr Natriumsalz ist in konzentrierter Natronlauge schwer löslich, das Cuprammonsalz ist schön violett (charakteristisch). Durch längeres Kochen mit Salzsäure wird sie zu Kohlensäure und Ammoniak verseift, durch Phosphorpentachlorid in Cyanurchlorid verwandelt, aus welchem sie umgekehrt durch Wasser entsteht (s. S. 280).

Bemerkenswert sind zwei strukturverschiedene Mercuricyanurate; das eine ist vollkommen beständig gegen Alkalien (Hg am N), das andere liefert mit Alkalien HgO (Hg am O).

Von der Cyanursdure leiten sich zwei isomere Klassen von Alkoholderivaten ab:



- 1. Normale Cyanurshureester, z. B. $N_8\,C_8\,(O\,O_2\,\Pi_5)_8$, farblose Flüssigkeit, welche sehr leicht in die isomeren
- 2. Isooyanursäureester, Tricarbimidather, z.B. $O_3 O_6 (N O_2 H_6)_8$, übergehen. Letztere, farblese Flüssigkeiten, entstehen daher häufig statt jener, so bei der Destillation von eyanursaurem mit itthylsehwefelsaurem Kali. Sie bilden sich ferner aus den Isooyansäureätthern durch Polymerisation. Die normalen Verbindungen geben bei der Verseifung Alkohol, die Isomeren Äthylamin.

Die Konstitution der Cyanursture ergibt sich aus ihren Beziehungen zum Gyannrchlorid als (NG)₈. (OII)₈, diejenige ihrer Alkylderivate aus ihrem Verhalten bei der Verseifung. Die normalen Verbindungen enthalten duher wie Cyanurchlorid das Radikal Tricyan, (ON)₈, dessen Stickstoff- und Kohlenstoffutome man als abwechselnd einfach und doppelt aneinander zu einem "geschlossenen Ring" gebunden annimmt, während man die Isocyanurstureüther von einer hypothetischen Stammsubstanz ableitet, die aus drei "ringförmig" miteinander verbundenen CO- und NII-Gruppen besteht (vgl. A. W. Hofmann, B. 18, 2755; vgl. B. 18, 3261, und Benzelderivate); einem analogen Ring kann man im Trimethyltrimethylenamin (S. 145) annehmen:

OH
$$(OC_2H_5)$$
 O OC_2H_5 O

Boweis für die symmetrische Struktur des Triogenringes: B. 82, 691. Außer Cyanurskure und Cyamelid (S. 281) existieren noch andere Polymere der Cyanskure (vgl. z. B. J. pr. Chem. 32, 461).

Ferner sind in der aromatischen Reihe Abkömmlinge einer Diisovansäure, (CO)₂. (NII)₂, bekannt (B. 18, 764).

Anhang. Isomer mit der Cyanshure ist die

Knallsturo ("Isocyausäure", s. S. 281). Durch Erwärmen von Alkohol mit Salpetorsäure und Moreurintrat entsteht Knallquecksilber, Quecksilberfulminat, C₂HgN₂O₂; seidenglänzende Prismen, die durch Erhitzen oder Stoß äußerst hoftig explodieren. Findet zum Füllen der Zündhütehen, der Zünder für Dynamitpatronen usß. ausgedehnte Verwendung. Konzentrierte Salzsäure zersetzt es zu Ameisensäure und Hydroxylamin; intermediär entsteht Formylchloridoxim, CHCl = N.OH (s. d.) Das analoge Knallsilber ist noch explosiver. Die freie Knallsäure ist höchst unbeständig.

Konstitution: Die Knallsdure ist sehr wahrscheinlich das Oxim des Kohlenoxyds, Carbyloxim, $C = N \cdot OH$.

Reaktionsmechanismus und Literatur s. B. 40, 418.

D. Sulfocyansäure und Derivate.

Sulfooyansäure, Rhodanwasserstoffsäure, Thiocyansäure, NC.SII, entsteht aus ihrem Quecksilbersalz durch Zerlegung mit Chlorwasserstoff. Gelbliche, stechend riechende Flüssigkeit, welche nur in verdunnter wasseriger Lösung, wasserfrei nur in einer Kaltemischung beständig ist und sich bei gewöhnlicher Tomperatur polymerisiert zu einem gelben amerphen Körper. In konzentrierter wasseriger Lösung zersetzt sie sich unter Bildung von

Persulfocyansaure, C2 N2 S3 H2 (gelbe Kristalle).

Sulfooyankalium, Rhodankalium, Thiocyankalium, NCSK.—So wie das Cyankalium sich mit Sauerstoff zu eyansaurem Kali vereinigt, so tritt es auch leicht mit Schwefel zu Sulfoeyankalium zusammen, sowohl beim Zusammenschmelzen mit Schwefel wie auch schen beim Eindampfen seiner wüsserigen Lösung mit gelbem Schwefelammenium:

$$KON + S = NOSK.$$

Man stellt es dar durch Zusammenschmelzen von gelbom Blutlaugensalz mit Pottasche und Schwofel. Es bildet lange, farblose, zerfließliche Prismen, die sich in Wasser sohr leicht (unter Kälteerzeugung) und auch in beißem Alkohol leicht lösen.

Sulfocyanammonium, Rhodanammonium, NCS(NH₄). Entsteht durch Erwärmen eines Gemisches von Schweselkohlenstoff, konzentriertem Ammoniak und Alkohol (Millon):

$$CS_2 + NH_3 = CNSH + H_2S$$
; $CNSII + NH_3 = CNS(NH_4)$.

Als Zwischenprodukte entstehen dithiocarbamidsaures und trithiocarbonsaures Ammoniak (s. S. 298).

Farblose, zersließliche, in Alkohol leicht lösliche Tafeln. Geht beim Erhitzen auf 130 bis 140° teilweise in den isomeren Sulfoharnstoff über (Analogie mit eyansaurem Ammoniak).

Fallt aus Silbersalzen sulfocyansaures Silber (weiß) und wird daher zum Titrieren des Silbers benutzt (Indikator: Forrisulfat). Gibt mit Eisenoxydsalzen eine dunkelblutrote Färbung eines komplizierteren Ferrisulfocyanats. (Höchst empfindlich.)

おのない

Mercurirhodanat, IIg (NOS)₂, ist ein weißes, in Wasser unlösliches Pulver, welches beim Verbrennen sein Volumen stark vergrößert (Pharaoschlaugen).

Konzentrierte Schwefelsäure zersetzt die Sulfocyanate unter Bildung von Kohlenoxysulfid:

$$CNSII + II_2O = COS + NII_3;$$

Schwefelwasserstoff zerlogt in Schwefelkohlenstoff und Ammoniak:

$$CNSH + H_2S = CS_2 + NH_8$$
.

Als Sulfanhydrid der Sulfocyansaure ist zu betrachten das Cyansulfid, (CN)₂S, welches aus Jodcyan und sulfocyansaurem Silber entsteht und farblose, leicht lösliche Tafeln von scharfem Geruch bildet.

Von der Sulfocyansiture leiten sich durch Austausch des Wasserstoffs gegen Alkoholradikale zwei isomere Klassen von Alkoholderivaten ab.

I. Durch Eintritt von Alkoholradikalen an die Stelle des Wasserstoffs der Sulfocyansäure ontstehen die *Ester* dorselben,

Sulfocyanāthyl, Rhodanāthyl, NC.SC₂H₅, wird 1. durch Destillation von āthylschwefelsaurem Kali mit Rhodankalium, oder 2. durch Einwirkung von Chlorcyan auf Mercaptide gewonnen. Farblose, in Wasser fast unlösliche Flussigkeit von eigentümlichem, lauchartigem, stochendem Geruch und dem S.-P. 142°. Durch alkoholisches Kali ist es in normaler Weise verseifbar unter Rückbildung von Rhodankalium; bei anderen Umsetzungen bleibt jedoch das Alkoholradikal mit Schwefel vereinigt.

So wirkt Wasserstoff in statu nascendi ein unter Bildung von Mercaptan, und kochende Salpetersäure oxydiert zu Äthylsulfosaure.

Aus der Bildungsweise 2. und den Reaktionen der Sulfocyanester geht hervor, daß der Schwefel in ihnen an das Alkoholradikal gebunden ist. In den Salzen ist er mithin an das betreffende Metall gebunden, in der freien Bäure an Wasserstoff. Hieraus folgen die Konstitutionsformeln:

 $N \equiv C - S II$ $N \equiv C - S K$ $N \equiv C - S C_2 \Pi_{\delta}$. Sulfocyansture Rhodankalium Rhodanäthyl

Sulfooyansäureallylester, ON . $SO_8 H_5$. Farblose Flüssigkeit von lauchartigem Geruch. S.-P. 161° . Verwandelt sich beim Destillieren in das isomere Senföl (s. u.).

II. Isomer mit den Sulfocyanshureestern sind die Senföle.

Allylsenföl (gewöhnliches Senföl), SC: N. C₈H₅. Wird aus dem Samen des schwarzen Senfes (Sinapis nigra) durch Destillation mit Wasser dargestellt. Bildet eine in Wasser wenig lösliche Flüssigkeit von stechendem Geruch, die auf der Haut Blasen zicht. S.-P. 161°. Entsteht bei der Destillation des Allylsulfocyanats aus diesem durch Umlagerung; ferner durch Einwirkung von Schwefelkohlenstoff auf das entsprechende primare Amin, das Allylamin, nach der empirischen Gleichung:

$$CS_2 + NH_2.C_8H_5 = CS:N.C_3H_1 + H_2S.$$

Die Reaktion erfolgt nicht direkt im Sinne dieser Gleichung, vielmehr entsteht zunächst das Allylaminsalz der Allyldithiocarbamidsäure, welches durch Destillation mit Quecksilberchlorid in Senfol übergeht (siehe Dithiocarbamidsäure, S. 298).

Dem Allylsenföl sind sehr ähnlich Äthylsenföl, C₂H₅N.OS (S.-P. 134°). Methylsenföl, CH₃NOS (fest, Sm.-P. 34°, S.-P. 119°), N.-Propylsenföl, S.-P. 158° usw., welche man in analoger Weise sybbil

Die Senfole entstehen auch durch Destillation alkylierter Thioharnstoffe (S. 299) mit sirupdieker Phosphorsdure (Hofmann, B. 15, 985) oder mit konzentrierter Salzshure.

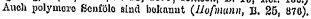
Bei der Verseifung zerfallen die Senfole unter Rückbildung des primären Amins, aus dem sie dargestellt werden:

$$CS.NC_8II_5 + 2II_2O = NII_2.C_8II_5 + II_2S + CO_2$$

Mit den Thioharnstoffen (S. 299) hüngen sie durch verschiedene Reaktionen zusammen, desgleichen mit den Isocyansilureithern, da in diesen Sauerstoff gegen Schwefel, in ihnen umgekehrt Schwefel gegen Sauerstoff ersetzt werden kann.

Die Konstitution der Senföle folgt aus ihren Beziehungen zu den primären Aminen; wie in diesen, so ist auch in ihnen das Alkyl an Stickstoff gebunden; mithin ist die Konstitutionsformel des Methylsenföls S=C=N-OII₃ usw. Den Senfölen liegt also eine für sich unbekannte Isosulfocyansdure, SC=NII, zugrunde.

Polymer: Sulfocyanursiture, (C₈N₈)(SII)₈. Golbes Pulver, dreibasisch; das primäre Natriumsalz kristallisiert. Bildet sich bei der Einwirkung von Cyanurchlorid auf Schwefelnatrium, woraus die Konstitution folgt. Ihr Trimethyloster entsteht durch Polymerisation des Sulfocyanmethyls beim Erhitzen auf 180°, neben Methylsenföl (Umlagerung). (Hofmann, B. 18, 2106; Klason, B. 19, Ref. 136.)





H. Cyanamid und Dorivato.

Cyanamid, NO.NH, (Hincan). Das Gyanamid bildet sich:

1. Hurch Einleiten von Chloreyan in eine atherische Lösung von Ammoniak:

2. Durch Einwirkung von Queeksilberoxyd odor Bleihydroxyd auf Sulfoharnstoff in witsen iger Lösung ("Entschwofolung"):

$$NH_2 = CS - NH_2 - NC \cdot NH_2 + H_2S$$

Es ist eine farblore, kristollinische, zorfließliche, in Wasser, Alkohol und Ather leicht lesliche Masse, von Sm.-P. 40°. Es verwandelt sich beim Erhitzen auf 160° unter explosionsartigem Aufkoehen in das polymere Dicyandiamid (s. f. S.), desgleichen beim Eindampfen der Leisung oder beim Aufbewahren.

Hei Einwirkung verdunnter Sähren fixiert es die Elemente des Wassers unter Hildung von Harnstoff [ON(NH₂)-[-H₂O · OO(NH₂)₂] und in analoger Weise vereinigt es sich mit Schwefelwasserstoff (wieder) zu Sulfoharnstoff. Heim Erhitzen mit gewissen Ammoniaksalzen Hefert es Guandinsalze (S. 300).

Das Cymamid vorhalt sich wie eine sehwache Base, es bildet kristallinische, leicht zersetzliche Salze; gleichzeitig aber auch wie eine sehwache Saure: so gibt es außer dem Natrium- z. B. ein Blei- und ein Silbersalz (CN₂Ag₂, gelles Pulver).

Gyanamidnatrium, CN₂ Na₂, entsieht aus Natriumamid und Holzkohle bei 600% bei 800% addiert es noch ein Atom Kohlenstoff unter Bildung von Cyanaatrium:

2 Na NH₂ \downarrow C \rightarrow CN₂Nn₂ \downarrow 4 H; GN₂Nn₂ \downarrow C \rightarrow 2 Na CN (vgl. 8, 274); ferner durch Zusammenschmelzen von Gymmatrium und Natriumamid: Na NH₂ \downarrow Na CN \rightarrow Na₂CN₂ \downarrow H₂.

Calciumoyanamid entsteht aus Calciumoachid und Stickstoff oder aus Kalk, Kohlv und Stickstoff bei hoher Temperatur: CaC₂ | 2N · CaC(N₂ | C; CaO | 2N · 2O · CaCN₂ | CO; wird als Düngemittel verwendet ("Kalkstickstoff"). Liefert, mit warmem Wasser ausgezogen, Dieyandiamid (s.f. S.), mit überhitztem Daupf Calciumoarhonat und Ammoniak, beim Schmelzen mit Kohlenstoff und Soda oder Kochealz Natriumoyanid. (Verwertung des atmospharischen Stickstoffs).

I. Methyl-, Athyl-oyanamid entstehen z. B. aus Monomethyl- usw. -sulfoharnstoff. Difthyloyanamid, $\operatorname{CN}_2(\mathcal{C}_2H_5)_2$, wird aus Bromcyan und Diäthylamin dargestellt. Durch Säuron wird es zu Kohlensäure, Ammoniak und Diathylamin verseift; es besitzt daher die unsymmetrische Konstitution $\operatorname{N}\equiv \mathcal{C}-\operatorname{N}(\mathcal{C}_2H_5)_2$.

II. Andere Cyanamidderivate (zumal in der aromatischen Reihe bekannt) letten sich von einem hypothetischen Isomeren des Cyanamids, NH=C=NH, dem Carbodiimid, ab, z. B. Carbodiphenylimid, $CN_2(C_0H_5)_2$. Sie werden gleichfalls durch Kochen mit Sturen in Kohlensture und Amin gespalten.

Polymere. Dicyandiamid, Param, C₂N₁H₁ (s. c. unter Cyanamid), kristallisiert in schönen flachen Nadeln oder Prismon, und hat wahrscheinlich die Konstitution N≡C—NH—C NH₂ (B. 26, 1583). Bei stärkerem Erhitzen bildet es wie das Cyanamid Melam, C₆H₉N₁₁₁ ein weißes, in Wasser unlösliches Pulver, welches auch durch stärkeres Erhitzen von Sulfocyanammonium entsteht und durch Behandlung mit Schwefelsaure in Melamin übergoht.

Melamin, Cyanuramid, $C_8N_0H_0$ (Liebig 1898), bildet glänzende, rhombische, in Alkohol und Ather unlösliche Oktaeder. Es besitzt basische Eigenschaften. Durch Kochen mit Säuren wird aukzessive Amid gegen Hydroxyl ersetzt unter Bildung von Ammolin, $(ON)_8(NH_2)_2OH$, Ammelid, $(ON)_8(NH_2)(OH)_2$, und schließlich Oyanursäure, $(ON)_8(OH)_8$. Melamin hat daher die Konstitution $(ON)_8(NH_2)_8$; B.25, 598. Auch von ihm leiten sich wieder Alkoholderivate durch Eintritt von Alkyl an Stelle von Wasserstoff ab: alkylierte Melamine; und neben diesen existiert wieder eine isomere Klasse von Verbindungen, welche das hypothetische "Isomelamin", $[O(NH)]_3(NH)_8$, zur Stammsubstanz haben. Hierhin gehören die Polymerisationsprodukte der Alkyl-Oyanamide.

Naheres: A. W. Hofmann, B. 18, 2755, 3217; Rathke, B. 20, 1056.

Das Melam ist ein Imid des Melamins, entsprechend der Formel
[(ON)₃(NH₂)₂]₂NH, und geht durch Ammoniak in Melamin über,

F. Anhang. Die Isomerien der Cyangruppe.

Wie dargelegt, leiten sich von der Blausäure, der Cyansäure der Sulfooyansaure und dem Cyanamid sowie von den bezüglichen Polymeren jedesmal zwei Klassen isomerer Alkoholderiyate ab, die sich durch ihre Spaltungsprodukte scharf unterschoiden. Dieselben entsprechen eigentlich je zwei isomeren Muttersubstanzen

("Normale" und "Pscudo" - Form, Ad. Bacyer), von denen aber gowöhnlich nur eine in freier Form bekannt ist, die normale Ver-Dindung (s. Hofmans l. c., vgl. hierzu Klason, B. 20, R. 317), so daß die isomeren Formen wahrscheinlich einen labilen Gleichgewichtszustand der Atomo reprasentieren, und bei Versuchen zur Darstellung daher sich gleich in die andere, stabile, Form umlagern. (Vgl. don Abschnitt fiber Tautomorie, S. 243.) Durch Ersetzung des Wasserstoffs gegen Alkyl werden hier meist beide Arten der Atomgruppierung existenzfähig, wenngleich auch da noch ein Unterschied in der Stabilität beobachtet wird, insefern als die normalen Verbindungen sich verschiedentlich sehr leicht in die Isoverbindungen (Pseudoverbindungen) umwandeln. Domgemaß erhalt man aus cyansaurem Kali direkt statt des normalen den Iso-Cyansauroestur; Sulfocyanallyl lagert sich leicht in Allylsenfol um, statt Cyanursaure- werden für gewöhnlich Isocyanursaurcoster erhalten usf.

XIII. Kohlonsäurodorivate.

Die Kohlensaure ist eine zweibasische Säure, da sie zwei Reihen von Salzen bildet, z. B. Na₂CO₃ und NaIICO₈. Das den Salzen zugrunde liegende Hydrat, CO₈H₂, gleich O:—CCOII, ist unbekannt, dürfte aber in der wässerigen Lösung der Saure anzunehmen sein.

Three empirischen Formel nach erschelnt die Kohlensiture als niedrigste Oxysiture, Cs H2pOs, also der Olykolsiture homolog, und kann daher auch als Oxyamelsensiture bezeichnet worden. Thre zweibasische Natur erklärt sich daraus, daß die Carbonylgruppe ihren acidifizierenden Oharakter gleichmittig über beide Hydroxyle erstreckt. Da letztere an ein Kohlenstoffalom gebinden sind, so ist auch die Nichtexistenz des freien Hydrats nach 8. 148 usw. leicht verständlich.

Die Salze der Kohlenshure, desgleichen einige ihrer Derivate, wie der Schwefelkohlenstoff und das Kohlenstoffexysulfid, werden schon in der anerganischen Chemie betrachtet. Dagegen sind hier zu besprechen die Ester, Chloride und Amide der Kohlensäure, von denen, wie bei allen zweibasischen Säuren $C_nH_{2n-2}O_4$, je zwei Arten existieren, saure und neutrale. Die letzteren sind jonen der Oxalsäure oder Bernsteinsäure sehr ähn-

lich und beständig, die ersteren hingegen in freier Form höchst unbeständig und fast nur in Salzen bekannt. Auch gemischte Derivate sind violfach dargestellt, z. B. Carbamidsäureäthylester, CO(NH₂)(OC₂H₅), analog Oxamäthan (S. 254).

Üborsicht:					
Neutrale Derivate	CO(OC ₂ II ₅) ₂ Kohlensiture- äthylester	C O Cl ₂ Chlorkohlenoxyd	CO (N H ₂) ₂ Harnstoif		
Saure Derivate	OO(OO ₂ H _B)(OH) Athylkohlon- siture	CO(CI)(OH) Chlorkohlensüure	OO(NII2)(OII) Carbanidsfare		
Gomischte Derivate		OO(OI)(OO2115) Ohlorkohlon- siturelithylester	00(N II ₂)(0 0 ₂ II ₅) Urothan		

Die Bildungsweisen dieser Verbindungen sind meist völlig unalog denjenigen der entsprechenden Derivate der einbasischen Sauren und der Oxalsaure.

A. Ester der Kohlensäure.

Kohlensäuroäthylostor, UO(OC2II3)2. Bildung:

- 1. Durch Einwirkung von Äthyljodid auf Silberearbonat.
- 2. Durch Einwirkung von Alkohol auf Chlorkohlensäureester (also indirekt aus Chlorkohlenoxyd und Alkohol, s. f. S.):

$$CO(OC_2H_6)CI + C_2H_5 OII = CO(OC_2H_6)_2 + ICI.$$

Neutrale, bei 126° siedende, angenehm riechende Elussigkeit, welche leichter als Wasser und darin unlöslich ist.

Analoge Methyl-, Propyl-, usw. -ester existieren, desgleichen Ester, welche zwei verschiedene Alkoholradikale enthalten. Die Beihenfolge des Eintritts derselben ist gleichgültig (Beweis der Gleichwertigkeit der beiden flydroxyle).

Äthylkohlensäure, CO(OC2II5)(OII). Entspricht völlig der Äthylschweselsäure, ist aber weit unbeständiger und daher nur in Salzen bekannt.

Das äthylkohiensaure Kall, $OO(OO_2\Pi_5)(OK)$, entsteht durch Einleiten von Kohlenslure in alkoholische Kallumathylutlösung: $OO_2+KOO_2\Pi_5 = OO_3(O_2\Pi_5)K$. Perlmutterglänzende Blättehen, welche schon durch Wasser in Kallumearbonat und Alkohol gespalten werden.

B. Chloride der Kohlensäure.

Kohlenstoffoxychlorid, Chlorkohlenoxyd, Phosgen, COCl₂ (Davy). Analog dem Succinylchlorid, oder Sulfurylchlorid, SO₂Cl₂. Entsteht durch direkte Vereinigung von Kohlenoxyd mit Chlor im Sonnenlichte usw., ferner durch Oxydation von Chloroform mit Chromsaure und aus Tetrachlorkohlenstoff durch rauchende Schwefelsäure. Farbloses Gas, unter + 8° flüssig, von äußerst heftigem, erstickendem Geruch. In Benzel loslich. Zersetzt sich als Säurechlorid mit Wasser zu Kohlensäure und Salzsäure.

Führt Säurehydrate unter Wasserabspaltung in ihre Anhydride über. Verwandelt Aldehyd in Äthylidenchlorid. Dient zur Darstellung von Farbstoffen. Gibt mit sekundaren Fettaminen Harnstoffe, mit sekundären, aromatischen Aminen Carbamidehloride (B. 20, 789).

Chlorkohlonsäure, COCl(OII), das saure Chlorid der Kohlensaure, analog Chloroxalsäure (Tab. S. 252), besitzt zu große Tendenz zum Zerfall in Kohlensäure und Salzsäure, als daß sie frei oder in Salzen bestehen könnte. Hingegen bildet sie als einbasische Säure Ester, z. B. Chlorkohlensäureäthylester, Chlorameisensäureester, CO(Cl)(OC₂II₅), gleich Cl—CO.OC₂II₅, welcher durch Einwirkung von Chlorkohlenoxyd auf absoluten Alkohol entsteht (Dumas 1838):

$$COCl_2 + C_2II_5OII = COCl(OC_2II_5) + IICl.$$

Flüchtige, heftig ricchende Flüssigkeit vom S.-P. 98. Er reagiert ganz als Säurechlorid und wird als solches schon durch Wasser zersetzt. Ist daher vortresslich geeignet, um die Carboxylgruppe synthetisch in viele Verbindungen einzusühren.

Die Chlorkohlensäuremethyl- usw. -ester sind sehr ähnlich.

C. Amide der Kohlensäure.

Das neutrale Amid der Kohlensäure ist der Harnstoff oder das Carbamid, das saure Amid (Amidsäure) die Carbamidsaure.

Als Imid der Kohlensture erscheint die (nur in Derivaten bekannte) Imidokohlensture, U(NII) OII (Sandmeyer, B. 19, 862); ferner die hypothetische Nebenform der Gyansture, CO: NII (s. Tab. S. 272); ils Diimid diejenige des Gyanamids, U(NII)2, wahrend man die

Cyansaure als halbseitiges Nitril und das Cyanamid als Amid dieses Nitrils aufzufassen hat (s. das.). Ein Amid in (s. S. 199) der Kohlensaure ist das Guanidin; ein weiteres der (nur in Derivaten bekannte) Isoharnstoff, $C(OII) \leqslant_{NII}^{NII}$ (cf. Alkylisoharnstoff, S. 295).

Das "Orthoamed" der Kohlensture, C(NII2)4, ist seither unbekannt, statt seiner entsteht Guanidin.

Die Bildung des Harnstoffs und der Carbamidsaure ist völlig analog derjenigen der Säureamide im allgemeinen:

1. Durch Einwirkung von Ammoniak auf Kohlensäureester:

$$\begin{array}{l} \text{CO}(\text{OC}_2\Pi_5)_2 + 2\,\text{N}\Pi_3 = \text{CO}(\text{N}\Pi_2)_2 + 2\,\text{C}_2\Pi_5 \,.\,\text{O}\Pi; \\ \text{CO}(\text{OC}_2\Pi_5)_2 + \text{N}\Pi_3 = \text{CO}(\text{OC}_2\Pi_5)\text{N}\Pi_2 + \text{C}_2\Pi_5 \,.\,\text{O}\Pi. \end{array}$$

2. Durch Abspaltung von Wasser aus (kohlensaurem oder) carbamidsaurem Ammoniak. Kohlensaure und Ammoniak vereinigen sich in trockener Form direkt zu carbamidsaurem Ammoniak (sogenanntem wasserfreiem, kohlensaurem Ammoniak), CO(NH₂). OH, NH₃. Dies geht durch Erhitzen auf 135° oder durch elektrischen Wechselstrom in Harnstoff über:

$$CO(NH_2).OH, NH_8 = CO(NH_2)_2 + H_2O.$$

3. Durch Einwirkung von Ammoniak auf die Kohlensäurechloride:

$$COCl_2 + 4NII_8 = CO(NII_2)_2 + 2NII_4CI_3$$

 $CO(OC_2H_5)CI + 2NH_3 = CO(OC_2II_5)(NII_2) + NII_4CI_5$

Carbamidsäure, Carbaminsäure, CO(NH₂)OII. Das Ammonsalz (s. c.), eine weiße Masse, dissoziiert sehen bei 60° in Ammoniak und Kohlensäure. Seine wässerige Lösung fallt Chlorcalciumlosung bei gewöhnlicher Temperatur nicht, da Calciumcarbamat löslich ist; erhitzt man indes, so tritt Verseifung in Kohlensaure und Ammoniak ein, und Calciumcarbonat fallt nieder. — Der Äthylester der Carbamidsäure ist das

Urethan, CO(NH₂)(OC₂H₅). Bildung nach (3.) (Dumas 1833). Entsteht auch durch direkte Vereinigung der Cyansaure mit Alkohol sowie aus Harnstoffnitrat durch Natriumnitrit bei Gegenwart von Alkohol. Große Tafeln, Sm.-P. 47 bis 50°, siedet unzersetzt. In Wasser usw. leicht löslich. Wirkt schlaferregend.



Bin Wasserstoffatom ist gegen Natrium austauschbar. Durch Salpetersauro entsteht Nitrourethan, NO2.NH.CO2C2H5, aus welchem das Nitramid, NO2. NII2, dargestellt wurde (Thiele, A. 288, 267). Urothan kann an Stello von Cyansaure zu gowissen synthetischen Reaktionen verwendet werden (B. 23, 1856).

Analoge Carbamidsaure-methyl-usw, -ester sind bekannt, Sie worden alle durch Alkalien leicht verseift und gehen beim Erhitzen mit Ammoniak in Harnstoff über.

Carbamidohlorid, (10) (NII.) (11, entsteht aus Cyansiiure und Salzsaure (Wohler, A. 45, 357), ferner aus Phosgen und Sahniak bei 4000 (Ann. 244, 29). Es bildet eine farblese Flüssigkeit oder lange Nadeln vom Sm.-P. 500 und S.-P. 61 bis 620, von stechendem Geruch. Es rengiert heftig mit Wasser, bildet mit Alkoholen Urethane und dient zur Synthese aromatischer Säuren.

Xthylearbamidshurchtliyloster, UO(NIL.OgHa)(OUgHa) (Athylurethan), flüssig, B.-P. 1750, entsteht z. B. durch Erhitzen von Cyansturctther mit Alkohol auf 1000 (direkte Vereinigung).

Imidodioarbonsituredifithyläther, NII(UO2C2II6)2, ist das dem Urethan als Amid entsprechende Imid (vgl. Diacetamid). Es entsteht aus der Natriumverbindung des Urethans durch Chlorkohlensäurgester. Weiße Kristalle, Sur.-P. 500. Durch simmalige Amidbildung (Austausch von OC2H5 gegen NH2) leitet sich daraus der Allophausturcester, durch zweimalige Amidbildung das Biuret ab.

Harnstoff, Carbamid, OU(NII2)2. Im Harn aufgefunden 1778. Ist onthalten im Harn der Säugetiere, Vogel und einiger Rontilion sowio in einigen anderen tierischen Flüssigkeiten.

Der erwachsene Menseh produziert täglich etwa 30 g. Harnstoff ist das Endprodukt der oxydativen Spaltung der stickstoffhaltigen Verbindungen im Organismus.

Bildung. Aus Kohlensäuroäthylester, Carbamidsäure und Synthetisch entsteht er aus eyansaurem Am-Phosgen, s. v. S. moniak durch Umlagerung beim Erwärmen oder Aufhewahren der wässorigon Lösung (Wöhler 1828, s. S. 1 und 281):

$$CN.OH, NH_8 = CO(NH_2)_2$$

Entsieht ferner aus Cyanamid und Wasser (S. 287); aus Thioharnstoff durch Kaliumpermanganat (s. d.); durch partielle Verseifung von Guanidin (s. d.):

 $U(NII)(NII_2)_2 + II_20 = OO(NII_2)_2 + NII_3;$

durch Erhitzen von Oxamid mit Quecksilberoxyd, durch Spaltung von Kreatin (s. d.) mit Alkali, durch Oxydation von Harnsaure usw.

Darstellung. 1. Aus Harn durch Eindampfen, Zusatz von Salpetersäure und Zerlegen des abgeschiedenen und gereinigten salpetersauren Harnstoffs mit Baryumearbenat.

2. Aus Kaliumeyanat und somit aus Ferrocyankalium durch Erwärmen der Lösung mit Ammoniumsulfat (Darstellung: B. 26, R. 779):

$$2 \text{ CNOK} + (\text{NII}_4)_2 \text{SO}_4 = 2 \text{ CON}_2 \text{II}_4 + \text{K}_2 \text{SO}_4$$

Harnstoff bildet lange rhombische Prismen oder Nadeln von kühlendem Geschmack, in Wasser sehr leicht, in Alkohol leicht, nicht aber in Äther löslich. Sm.-P. 132°; sublimiert im Vakuum unzersetzt; bei stärkerem Erhitzen entstehen Ammoniak, Biuret (S. 296) und Cyanursaure. Als Säureamid wird Harnstoff durch Kochen mit Alkalien oder Säuren oder Überhitzen mit Wasser verseift:

$$CO(NII_2)_3 + II_2O = CO_2 + 2NII_3$$

und durch salpetrige Säure in Kohlensäure und Stickstoff übergeführt:

$$CO(NII_2)_2 + 2NO_2H = CO_2 + 2N_2 + 3II_2O_1$$

desgleichen durch Natriumhypochlorit odor -bromit (Davy, Knop).

Auf der Messung des gebildeten Stickstoffs beruht die Hu/ner sche Harnstoffbestimmung (s. J. pr. Oh. (2) 8, 1; vgl. a. B. 24, R. 330).

Bei sehr vorsichtiger Oxydation mit Natriumhypochlorit liefert Harnstoff dagegen Hydrazin (s. S. 125 sub. 5).

Beim Erhitzen mit alkoholischem Kali auf 1000 verwandelt sich der Harnstoff wieder in Cyansäure (Kalisalz) und Ammoniak.

Der basische Charakter des Ammoniaks ist im Harnstoff durch den Einfluß des (negativen) Carbonyls erheblich geschwächt.

Von Salzen des Harnstoffs mit Sauren, in welchen er nur als einsäurige Base auftritt, sind zu erwähnen:

Harnstoffnitrat, OON_2II_4 , $IINO_8$, glänzondo weiße Blätter, in Wasser leicht, in Salpetersäure schwer löslich; ferner das salzsaure, oxalsaure und phosphorsaure Salz. — Wie das Acetanid bildet Harnstoff aber auch mit Basen Salze, besonders mit Quecksilberoxyd (z. B. OON_2II_4 + 2IIgO); endlich liefert er mit Salzen kristallisierende Verbindungen, z. B. Harnstoff-Chlornatrium, OON_2II_4 + NaOI + II_2O (glänzende Prismen), Harnstoff-Silbernitrat, OON_2II_4 + NaOI (rhombische Prismen), Harnstoff-Quecksilberchlorid usf. Der in einer neutralen wässerigen Harnstofflösung durch Mercurinitrat entstehende Niederschlag hat die Formel $2OON_2II_4$ + $IIg(NO_3)_2$ + 8 IIgO. Auf seiner Bildung beruht die Harnstofftitration nach Liebig (s. L'fläger und Bohland, Arch. f. Phys. 38, 575).



Isomer ant Harnston ist das Aundovim Isuret (8, 200).

Nitraharnstoff, NH₂ (10), NH, NO₂, durch Einwirkung von konzentrierter Schwefebburg auf Harnstoffnitrat erhalten, besitzt die Eigenschaften einer starken Sitne. Thiele, A. 288, 267.

Attaliente Harnstoffe entstehen durch Austausch der Amidwass er doffatome geren Alkoholiadikale:

$$\begin{array}{lll} \text{Methylleximaton, $CO|NH,$CH$_5,} & \text{$\alpha$-Disthylharmstoff, $CO|NH,$C_2H_6,} \\ \text{Methylleximaton, $CO|NH,$C_2H_5,} & \text{β-Disthylharmstoff, $CO|NH,$C_2H_6,} \\ \text{β-Disthylharmstoff,} \\ \text{β-D$$

Man ethalt sie nach dem Vorbilde der Wohlerschen Harnstoffwarte e durch Versinieung von Gyanskure mit Aminen, oder von Cyansan erstem mit Ammoniak oder Aminen, z. B.:

$$CO: NC_2H_5 + NH_2: C_2H_5 = CO(NH: C_2H_5)_{2r}$$

former age Aminen and Phosgon.

Sie sind den Harnstoff zum Teil sehr ihnlich, zum Teil aber ihr sig und destillieber. Thre Konstitution ergibt sich aus der Natur der bei der Vereifung entstehenden Produkte, unter Berücksichtigung der Gestzmaßigkeit (B. 113), daß an Stickstoff gebundene Alkoholpalikale durch vereifende Mittel von diesem nicht abgespalten werden.

Isomer mit den Mononlkylharnstoffen sind die leicht verseifbaren Allighenharn toffe, N.H., C.(O.R.) — N.H., deren Chlorhydrate aus Cyanamid, Alkohol met Chlorwarserstoff entstellen. Diese Isomerie ist derjenig a der Sam anide und Imidolither sehr ühnlich (S. 196 u. 197).

Mothylbolurnstoff, eine starke Base, bildet weiße Kristalle.

Hydraxinderivate der Kohlensture. Aus Kallumeyanat und Hydraxinbydrat ein teht Bomieurbaxid, NH₂, OO, NH, NH₂, besser "Semicarhadiydratsid" genannt, eine Bice, Sm.-P. 90°, deren hydraxonartige Kondensationsprodukte mit Ketonen gitt kristallisieren und so zur Isoli imig der betzeren verwendar sind (A. 283, 1). Analog entsicht Carbuxid, COCNH, NH₂), (besser "Carhahydraxid") aus Kohlensturester und Hydraxidiydrat. Sm.-P. 152°, Über (wirkliches) Carbuxid, COCN₁, s. 6, 27, 2684. — Dikthylsomiourbohydraxid , S. 111.

Saurrderivate. Troton in den Harnstoff Säureradikale ein, so resultieren seine Säurerlerivate oder "Urctde". Dieselben entstehen durch Einwirkung von Säurechleriden oder -anhydriden auf Harnstoff, eder auch durch Einwirkung von Phosphoroxychlerid auf ein Gemisch von Harnstoff und der Saure. Sie korrespondieren in ihren Eigenschaften dem Diacetamid (S. 196). Hierhin gehören:

Acces there will, CON H5(C2H5C); Allophangure, CO(NH2)(NH-CO2H).

Auch zweiwertige einbasische Säuren bilden Ureide, sowohl als Alkohole, wie als Alkohole und Säuren gleichzeitig:

Hydantoin, Glykolylharnstoff, $C_8II_4N_2O_2$ (Nadeln, neutral), und Hydantoinsäure, Glykolursäure, $O_3II_6N_2O_3$ (Prismen), sind Derivate der Glykolsäure; Hydantoinsäure geht durch Eindampfen mit Salzsäure in Hydantoin, dieses durch partielle Verseifung wieder in Hydantoinsaure über; durch weitere Verseifung tritt Spaltung in Kohlonsäure, Ammoniak und Glykokoll ein. Sie bilden sich aus gewissen Harnsäurederivaten (Allantoin) durch Jodwasserstoff, und auch synthetisch; z. B. Hydantoin aus salzsaurem Glykokollester und cyansaurem Kalium.

Methylhydantoin, $C_3H_3(OH_3)N_2O_2$, entsteht durch soluwache Verseifung des Kreatinins (s. d., Austausch von NII gegen O).

Ureïde zweibasischer Säuren: s. Harnsäuregruppe.

Biuret, C2 II N3 O2, entsteht beim Erhitzen des Harnstoffs auf 1000:

$$2 \text{ NH}_2.00.\text{NH}_2 = \text{NH}_3 + \text{NH} < \stackrel{\text{CO-NH}_2}{0.0-\text{NH}_2}$$

Weiße Nadeln (+ $\rm H_2O$), in Wasser oder Alkohol leicht löslich. Die alkalische Lösung gibt mit wenig Kupfersulfat eine schone violettrote Färbung ("Biuretreaktion"), welche auf Bildung eines basischen Kupferkaliumsalzes: 2 $\rm O_2\,H_5\,N_5\,O_2$. Ou(OLI)₂. 2 KOII beruht (B. 29, 299). — Das Biurot entsteht auch durch Einwirkung von Ammoniak auf die Allophansäureester (S. 293), die aus Harnstoff und Ohlorkohlensaureestern:

 $OO(NH_2)_2 + Ol.OO_2O_2\Pi_5 = NH_2.OO.NH.OO_2O_2\Pi_5 + HOl$, als kristallinische, in Wasser schwer lösliche Verbindungen orhalten werden. Die Allophansäure ist in freier Form unbekannt. Das Biuret kann als Amid derselben betrachtet werden.

D. Schwefelhaltige Abkömmlinge der Kohlensäure.

Zu den meisten beschriebenen Kohlensäurederivaten existieren analoge Verbindungen, in denen der Sauerstoff jener ganz oder teilweise gegen Schwefel ersetzt ist. Sie sind vielfach wieder in freier Form unbeständig, wegen zu leichter Verseifbarkeit zu Kohlensäure oder Kohlenexysulfid oder Schwefelkohlenstoff, dagegen in Salzen oder wenigstens in Estern bekannt. Soweit

letztera ein Alkoholradikal an Schwefel gebunden enthalten, liefern sie hei der Verseifung nicht die eutsprechenden Alkohole, montern Thioalkolinle, dom innigen Charakter joner Bindung entaprechand.

Unter diesers Estern existieren zahlreiche Isomerien. So konnt man zwa Arton von Mono- wie von Dithiocarbonsitureestern, Isomere der Thier und Dithiocarbamidsäurooster sowie der alkyherten Sulfoharmatoffe (Imidocarbamidanuredorivate). zugrunde hegenden Skuren usw. selbst ist nur je eine Form bekanal · s. "Tautomerie" and S. 288.

Diese Verbindungen sind drejerlei Art. Die einen enthalten dia Gruppa - C S: "Thiocarbon-" und "Thiocarbamid-"verbindangen; die anderen die Gruppe C:-- O: "Carbonyl-" und "Carbanid verbindungen; die dritten die Gruppe =C=NII: Imidocarban- und Imidocarbamid-vorbindungen (s. Ann. 211, 85).

Die Konstitution der Verbindungen ergibt sich aus ihren Spaltungsprodukten bei der Verseifung. So zerfällt Mothylthiocarbamid, CRCs H.) (NH . CHq), in Kohlenskure, Schwefelwasserstoff, Ammonink und Methylumm, während der isomere Imidocarbamid thiosauremethylester, "Imidecarbamidthiomethyl", U(NII)(NII2)(S.OII3) (8, 2,9), r. B. leight in Gymnanid und Methylsulfhydrat zerfállt.

Thiophongon. Thiocarbonchlorid, CSCI2. Durch Einwirkung von Older auf Rehwefelkohlenstoff entsteht zunächst die Verbindung CCl3 503, welcher dann mit Zinnehlorfir in Thiophosgen übergeführt wird. Letzieles ist eine rote, leicht bewogliche, stark rauchende Finsigheit von stillichem Geruch, welche die Schleimhitute angreift. Siedepunkt etwa 198 bis 740. Ist dem Phosgen im dhomischen Vorhalten Ferner kennt man Saurederivate des Thioharnstoffs, wie Acetylthioharnstoff. Hierhin gehört z. B. das synthetisch darstellbare Sulfhydantom, welches aber dem S. 296, besprochenen Hydantom nur unvollkommen analog ist, da es ein Derivat der Imidecarbamidthiosäure ist und bei der Spaltung Thioglykolsaure liefert, entsprechend der Formel C(NII) \(\frac{NII-CO}{S-UH_0} \).

E. Guanidingruppe.

Guanidin, CH_5N_8 , $=C(NH)(NH_2)_2$ (Strecker 1861). Kann auch als Imidoharnstoff (Imidocarbamid, Amidin der Kohlensäure) bezeichnet werden:

O=C=(NII2)2, Harnstoff; (NH)=C=(NII2)2, Guanidin.

Bildung. Aus Guanin (s. S. 307) durch oxydative Spaltung; aus Cyanamid durch Erhitzen mit Jodammonium;

$$CN.NH_2 + NH_1J = CN_8H_5, HJ$$

daher aus Jodeyan und Ammoniak. Durstellung aus Sulfeharnstoff durch Erhitzen mit Sulfeeyanammenium auf 180 bis 190°: $CS.(NII_2)_2 + NII_3$, $CNSII == C(NII)(NII_2)_2$, $CNSII + II_2S$, daher beim Erhitzen von Sulfeeyanammenium für sich auf diese Temperatur (Volhard). — Nachweis: B. 25, 658.

Guanidin ist eine sehr starke, in Wasser und Alkohol leicht lösliche, kristallisierbare Base, welche an der Luft zerslicht und Kohlensäure absorbiert und sich mit einem Äquivalent Säure zu Salzen verbindet. Besonders schon kristallisiert das Guanidincarbonat, (CII₅ N₈)₂, H₂CO₃ (quadratische Säulen). — Guanidin ist leicht verseifbar, zunächst zu Harnstoff und Ammoniak, dann zu Kohlensäure und Ammoniak.

Die fettsauren Guanidinsalze gehen beim Erhitzen in die charakteristisch kristallisierenden Guanamine uber (B. 25, 534).

Zahlreiche alkylierte Guanidine sind dargestellt worden (aus Cyanamid und Aminen usw.). Dieselben zerfallen beim Erhitzen mit Schwefelwasserstoff in Thioharnstoff und Amine (s. Amidine).

Durch Einwirkung von konzentrierter Schwefelsäure auf Guanldinnitrat entsteht Nitroguanidin, NH₂.O(NH)(NH.NO₂), welches durch Reduktion Amidoguanidin, NH₂.O(NH)(NH.NH₂), hefert. Letzteres zerfällt heim Kochen mit Alkalien oder Säuren in Hydrazin, N₂H₄, Ammoniak und Kohlensäure und gibt mit salpetriger Säure midoearbamidazid, sog. Diazoguanidin, NH₂.O(NH).N₃, welches durch Alkali in Oyanamid und Stickwasserstoffsaure, N₃H, s. S. 233, gospalten wird (A. 314, 339). Aus Amidoguanidin sind ferner das

orangegelbe Azodicarbonamid, NH₂CO—N=N—CONH₂, sowie das farblose Hydrazodicarbonamid, NH₂CO—NH—NH—CONH₂, zugänglich (*Thiele*, A. 270, 1; 271, 27; 273, 183).

Dem Azodicarbonamid entspricht der Azodicarbonsäureester, $N_2(0000_2\Pi_5)_2$ (B. 27, 773).

Durch direkte Vereinigung von Cyanamid mit Glykokoll entsteht Glykoeyamın, $C(NII)_{NH_2}^{NH_2}$ welches unter Wasserverlust Glykoeyamidin bilden kann, $C(NII)_{NH_2}^{NH_2}$ Verwendet man statt des Glykokolls dessen Methylderivat, das Sarkosin, so erhält man in analoger Weise synthetisch Kreatın und Kreatinin (Volhard):

Kreatin, $C_4H_9N_8O_2$ (*Chevreul*), ist namentlich im Muskelsaft enthälten, und aus Fleischextrakt zu gewinnen (*Liebig*). Glänzende Prismen (+ H_2O), neutral, in heißem Wasser ziemlich, in Alkohol schwer löslich; Geschmack bitter. — Durch Erwärmen mit Säuren verliert es Wasser unter Bildung von

Kreatinin, $C_4H_7N_8O$, welches ein ständiger Bestandteil des Harns ist und ein charakteristisches Chlorzinkdoppelsalz, $2\ C_4H_7N_3O$ -|- $Zn\ Cl_2$, bildet. Es ist eine starke Base, löst sich in Wasser und Alkohol viol leichter als Kreatin, und wird durch Wasseraufnahme wieder in letzteres übergeführt.

Durch måßige Verseifung entstehen aus Kreatinin Ammoniak und Methylhydantoin, aus Kreatin Harnstoff und Sarkosin.

Arginin, $NH_2 \cdot O(NH)NH \cdot (OH_2)_R \cdot OH(NH_2) \cdot OO_2H$, ist ein Spaltungsprodukt des Eiweiß; Synthese: aus Cyanamid und Ornithin.

F. Harnsäuregruppe.

Wie die zweibasischen Sauren: Oxalsäure, Malonsäure, Tartronsäure und Mesoxalsäure mit Ammoniak Amide bilden, so können sie auch mit dem Ammoniakderivat Harnstoff zu amidartigen Verbindungen zusammentreten. Dabei werden entweder zwei Moleküle Wasser abgespalten, so daß kein Carboxyl mehr vorhanden bleibt, oder es wird nur ein Molekül Wasser eliminiert, so daß noch eine Carboxylgruppe dem Molekül verbleibt. Im ersteren Falle entstehen die sogenannten "Ureide", im letzteren die sogenannten "Ursäuren"; z. B. aus Oxalsäure die Parabansäure und Oxalursaure:

Von der Malonsäure leitet sich analog ab die Barbitursaure $(C_4H_4N_2O_3)$, Ureid), von der Tartronsäure die Dialursaure $(C_4H_4N_2O_4)$, Ureid) und von der Mesoxalsaure das Alloxan $(C_4H_2N_2O_4)$, Ureid) und die Alloxansäure $(C_4H_4N_2O_5)$, Ursaure).

Es sind dies feste, meist schön kristallisierte Verbindungen von Amideharakter, welche daher durch Verseifung leicht rückwürts in Harnstoff (bzw. Kohlensäure und Ammoniak) und die betroffende Säure gespalten werden. Betroffs ihrer Saurenatur s. S. 304. Die Ursäuren können als halbverseifte Ureïde betrachtet werden und entstehen auch in diesem Sinne aus letzteren.

Analoge Verbindungen leiten sich auch von den Aldehydbzw. Alkoholsäuren Glyoxylsäure, CH(OH)2-CO2H, und Glykolsäure, CH2(OH)-CO2H, ab, von letzterer das Hydantoin (Ureid) und die Hydantoinsaure (Ursaure), s. S. 296, von ersterer die Allantursäure, C3H4N2O3; nur zeigen sie ein etwas anderes Verhalten bei der Verseifung (s. daselbst).

Außer diesen sogenannten "Monureiden" existieren auch "Diureide", d. h. Verbindungen, in welche zwei Moleküle Harnstoff eingetreten sind. Es sind das

die Harnsäure, $C_5H_4N_4O_8$, und ihre nahen Verwandten: Xanthin, $C_5H_4N_4O_8$, Theobromin, $C_5H_2(CH_3)_2N_4O_2$, Caffern, $C_5H(CH_3)_8N_4O_2$, Hypoxanthin, $C_5H_4N_4O$, und Guanin, $C_5H_5N_5O_5$, ferner die Purpursaure, $C_8H_5N_5O_6$, das Alloxantin, $C_8H_4N_4O_7$, das Allantoin, $C_4H_6N_4O_8$ usw.

Vorkommen. Manche Diureïde kommen in der Natur vor. Die Harnsäure ist im Harn der Fleischfresser, dem Guane, den Schlangenexkrementen, in Harnsteinen und Gelenkkonkretionen, auch im Blut und Muskelsaft der Carnivoren enthalten; das Kanthin in geringer Menge im Harn, im Blut, in der Leber, in einigen Harnsteinen usf., fast stets in Begleitung von Hypoxanthin, ferner auch in manchen Pflanzenteilen; das Guanin im Guane; das Carnin im Fleischextrakt. Theobromin findet sich in den Kakaebohnen (Theobroma Cacae), Caffeïn in den Kaffeebohnen, dem Tee, dem Paraguaytee (Ilex paraguayensis), in der Guarana

(den Früchten von Paullinia sorbilis). Besondere physiologische Bedeutung schoint dem Adenin zuzukommen, welches sich neben Gunnin, Thymin und Cytosin in den Nucleinen der Zellkerne vorfindet.

Bildung. Aus den genannten Diureïden entstehen die oben erwähnten Ureide (oder andere Diureïde), mehrfach neben Harnstoff, durch oxydative Spaltung (bzw. Oxydation).

So liefert die Harnsäure mit Wasser und Bleisuperoxyd Allantoin; mit Salpetersaure je nach den Bedingungen Purpusaure, Alloxan, Alloxantin, Parabansäure; das Caffein mit Chlor Dimethylalloxan (und Methylharnstoff). Auch hängen jene Spaltungsprodukte untereinander zusammen; z. B. gibt das Alloxan durch Reduktion Alloxantin, Dialusaure, Barbitursäure; das Hydantoin resultiert aus Alloxansäure durch Reduktion und geht seinerseits durch Oxydation in Allantursäure über; Dialurshure und Alloxan vereinigen sich unter Wasseraustritt zu Alloxantin usf.

Synthesen. Verschiedene dieser Ureide sind synthetisch aus Harnstoff und der betroffenden Säure dargestellt, wobei als wasserentziehendes Mittel besonders Phosphoroxychlorid in Anwendung gekommen ist, z. B. Parabansaure (aus Oxalsaure) und Barbitursaure (aus Malonsaure). Von Dinreiden ist zunächst die Harnsäure synthetisch zuganglich geworden durch Erhitzen von Glykokoll mit Hannstoff, ferner indirekt ans Acetessigester und Harnstoff, durch deren Vereinigung zunachst das Methyluracil (s. d.) entsteht; endlich indirekt aus Amidobarbitursaure und Kaliumoyanat (s. S. 307). Wahrend die Überfihrung von Guanin in Xanthin, des letzteren in Theobromin und Caffein, dann des Adenin in Hypoxanthin schon länger bekannt waren, ist jetzt auch die Darstellung aller dieser sog. Xanthinbasen aus Harnsaure gelnngen und damit ihre vollständige Synthese verwirklicht. Zusammenfassende Mitteilung s. E. Fischer, B. 32, 435; 35, 2564; Synthesen der Harnshure und der Xanthinbasen mittels Cyanessigester s. B. 33, 3035 und A. 331, 04.

Konstitution und Nomenklatur. Die oben antizipierten Formeln der einfacheren Ureïde und Ur-säuren folgen direkt aus ihren Spaltungsprodukten, Synthesen und gegenseitigen Beziehungen. Zu den Formeln der Harnsäure, des Xanthins und ihrer naheren Verwandten haben kompliziertere Betrachtungen geführt; sie leiten sich alle von einem eigentümlichen Kohlenstoffstickstoffring ab, dessen Wasserstoffverbindung, das Purin, $C_5H_4N_4$, synthetisch dargestellt wurde:

Die meisten Ureide und Diureïde haben den Charakter mehr oder weniger starker Säuren.

Da dieser Säurecharakter nicht, wie bei den Ursäuren, dusch die Anwesenheit von Carboxyl zu erklären ist, so muß man annehmen, daß er auf einer ähnlichen Ursache beruht, wie jener des Succinmids, daß also die vertretbaren Wasserstoffatome Imidwasserstoffatome sind, deren chemischer Charakter durch die die Imidgruppe umgebenden Carbonylgruppen bestimmt wird. So wird z. B. verständlich, warum die Parabansäure (Formel a. S. 302) eine starke zweibasische Saure ist-

Der sechsgliedrige Ring HC N=UH>CII in diesen Verbindungen ist derjenige des Pyrimidins (s. d.), wonach die Ureide mit solchem Ring häufig als Pyrimidine bezeichnet werden; Numerierung der Ringglieder wie im sechsgliedrigen Purinring.

Von den hierhin gehörigen Verbindungen können nur einige der wichtigsten erwähnt werden.

(Vgl. Liebig und Wöhler, Ann. 26, 241 ff.; Baeyer, Ann. 127, 1, 199; 180, 129; E. Fischer, B. 30, 549; 31, 542; 32, 435 usf.)

Parabansäure (Formel s. S. 302) entsteht aus Harnsaure durch Oxydation mit Salpetersäure. Sie bildet in Wasser und Alkohol lösliche Nadeln oder Prismen. Die Salze, z. B. $C_3 HKN_2O_3$, $C_3 Ag_2N_2O_3$, sind unbestandig und gehon durch Wasseraufnahmo in die gut kristallisierenden Salze der (einbasischen) Oxalursäure uber.

Auch eine Methylparabansäure, $CO < N(CH_8) - CO$, und eine Dimethylparabansäure, $CO < N(CH_8) - CO$, und eine Dimethylparabansäure, $CO < N(CH_8) - CO$, das "Cholestrophan", sind bekannt. Erstere entsteht z. B. aus Methylharnsäure durch Salpetersäure (Prismen). Letztere wird aus Caffe'n durch Salpetersäure, Chlorwasser usw., wie durch Behandeln des parabansauren Silbers mit Jodmethyl dargestellt. Blättehen; destilliert unzersetzt.

Uracil, $00 < \frac{NH-00}{NH-0H} > 0H$, 2,6-Dioxypyrimidin, entsteht aus Cytosin durch Kochen mit Säuren; synthetisch dargestellt.

4-Methyluracil entsteht durch Einwirkung von Harnstoff auf Acetessigester unter successivem Austritt von Wasser und Alkohol (Behrend, A. 229, 1). Es bildet bei der Behandlung mit Salpetersäure durch Eintritt einer Nitrogruppe und Oxydation des Methyls zu Carboxyl die 5-Nitrouracil-4-carbonsäure, diese liefert durch Abspaltung des Carboxyls 5-Nitrouracil, welches durch Reduktion in 5-Amidouracil und Isobarbitursäure, 5-Oxyuracil, übergeht. Die letztere wird durch Bromwasser zu Isodialursäure, wohl

$$00 <_{\rm NH-OH(OH)}^{\rm NH-OO} > 0(0\Pi)_2$$

oxydiert, aus welcher dann durch Erhitzen mit Harnstoff und Schwefelsäure die Harnsäure synthetisch entsteht (s. d.).

Thymin, 5-Methyluracil, 2, 6-Dioxy-5-methylpyrimidin (s. S. 304), und Cytosin, 2-Oxy-6-aminopyrimidin, sind Spaltungsprodukte der Nucleïnsäure und auch synthetisch dargestellt.

Barbitursäure, Malonylharnstoff. Synthese s. S. 303. Große, farblose Prismon (+2 H₂O). Zweibasische Säure. Die ersetzbaren Wasserstoffatome sind jene der Methylengruppe CH₂, nicht der Imidgruppen, da der aus dem Silbersalz durch Jodmethyl darstellbare Dimothylmalonylharnstoff beim Kochen mit Alkalien Dimethylmalonsäure liefort.

Durch salpetrige Säure ontsteht die Isonitrosoverbindung (Violursäure), welche bei der Reduktion in Amidobarbitursäure (Uramil) übergeht:

$$00 < \frac{\text{NH-CO}}{\text{NH-CO}} > 0$$
: NOH $00 < \frac{\text{NH-CO}}{\text{NH-CO}} > 0$ H, NH₂. Violursiture Uramil

Diäthylbarbitursäure, Veronal, u. a. darstellbar aus Diäthylmalonester und Harnstoff, ist ein Schlafmittel.

Dialursäure, Tartronylharnstoff. Starke zweibasische Säure. Farblose Nadeln oder Prismen; werden an der Luft rot, durch Oxydation zu Alloxantin.

Alloxan, Mesoxalylharnstoff, CO NII—CO CO. Entsteht aus Harnsäure durch kalte Salpetorsäure. Große, farblose, glänzende, rhombische Prismen (+4 H2O), in Wasser leicht löslich, stark sauer; färbt die Haut bald purpurrot; Ferrosulfat färbt die Lösung indigblau. Verbindet sich mit Natriumbisulfit. Geht leicht in Alloxantin über. Die zugehörige "Ur-säure", die Bernthsen, Organ. Chemie. 10. Aust.

Alloxansaure, aus Alloxan durch kaltes Alkali entstehend, ist eine strahlig-kristallinische, in Wasser leicht lösliche Masse.

Auch Methyl- und Dimethylalloxan sind bekannt; sie entstehen aus Methylharnstoff bzw. Caffe'n durch Salpetershure.

Das Diureid Alloxantin, $C_3H_4N_4O_7$, steht nach seiner Zusammensetzung in der Mitte zwischen Tartronyl- und Mesoxalylharnstoff, durch deren Vereinigung es entsteht.

Man erhält es auch aus Alloxan durch Schweselwasserstoff, oder direkt aus Harnsäune durch Salpeteisäure. Kleine, harte Prismen (+ 8H₂O), die sich an ammoniakhaltiger Luft rot, in Lösung durch Eisenchlorid und Ammoniak tief blau farben. Sein Tetramethylderivat,

Amalinsäure, C₈(CH₈)₄N₄O₇, entsteht aus Caffein durch Chlorwasser und bildet farblose Kristalle, die die Haut 10t farben, und deren Losung durch Alkali veilehenblau wird. Durch Oxydation dieser beiden Verbindungen entstehen zunachst Alloxan bzw. dessen Dimethylderivat, dann Parabansäure bzw. Dimethylparabansäure.

Durch Erhitzen mit Ammoniak wird Alloxantin übergeführt in

Murexid, das saure Ammonsalz der Furpursäure, $C_8H_3N_5O_6$ (+ H_2O), vielleicht CO < NII-CO > C:N.CH < CO-NII > CO, welche besonders beim Eindampfen der Harnsäure mit verdunnter Salpetersäure und Übergießen des Rückstandes mit Ammoniak entsteht: "Murexidprobe" auf Harnsäure. Vierseitige Tafeln oder Prismen (+ H_2O) von goldgrüner Farbe; lost sieh in Wasser purpurrot, in Kalilauge blau. Fand fruher als Farbstoff Verwendung.

Das Allantoin ist ein Diureïd der Glyoxylsaure, von der Konstitution CO NII—CH—NII CO. Es bildet glauzende

Prismen von neutraler Reaktion, gibt mit Alkalien Salze und ist aus den Komponenten synthetisch darstellbar. Kommt vor: in der Allantoisslussigkeit der Küho, im Harn saugender Kälber usw.

Purin, C₆II₄N₄. Aus Harnsture durch Überfuhrung in Trichlorpurin und Ersatz des Chlors durch Wasserstoff erhalten. Farblose, leicht lösliche Kristalle, Sm.-P. 212⁶; hefert sowohl mit Basen wie Säuren Salze.

Harnsture, C₅ II₄N₄O₃ (Scheele 1776). Vorkommen s. o. Synthesen: 1. Durch Erhitzen von Harnstoff mit Glykokoll (Hubbaczewski) oder mit Gyanessigslinie (Formanck).

2. Durch Erhitzen der Isodialursäure mit Harnstoff und konzentrierter Schwefelsiure (R. Behrend und O. Roosen, A. 251, 235):

3. Amidobarbiturshure (s. S. 305) gibt mit Kaliumcyanat (das dabei nach der Isocyanatformel leagiert) das Kaliumsalz der Pseudoharnsäure (Baeyer), welche durch Wasserentziehung in Harnsäure übergeht (E. Fischer, B. 30, 559):

4. Aus Cyanacetylharnstoff B. 33, 8035 (W. Traube).

Darstellung aus Guano oder aus Schlangenexkrementen. Die Harnsäure ist ein in Wasser fast unlösliches, in Alkohol und Äther unlösliches woißes Pulver. Murexidreaktion s. o. Ist eine schwache zweibasische Saure; bildet meist primäre Salze, z. B. $C_5 \, H_8 \, \mathrm{KN_4} \, O_8$, ein in Wasser sehr schwer lösliches Pulver.

Liefert mit Chlorphosphor Trichlorpurin, C₅II Cl₈N₄ (Blätter). Es sind sechs Mono- und sechs Dimethylharnsäuren bekannt. Die theoretische Deutung der ersteren bereitet Schwierigkeiten.

Konstitution. Außer den Synthesen sprechen für obige von Medicus aufgestellte Konstitutionsformel Untersuchungen komplizierter Natur (E. Fischer, A. 215, 258), deren wichtigste Engebnisse die folgenden sind: 1. Harnshure liefert durch gemäßigte Oxydation Harnstoff und Alloxan; das Vorliegen eines Kohlenstütrederivates und einer Kohlenstoffkette O—C—O ist dadurch bewiesen; 2. Harnsäure enthält vier Imidgruppen, da man nach Einführung von vier Methylgruppen nacheinander alle vier Stickstoffatome als Methylamin abspalten kann; 3. Dimethylharnsäure gibt bei der Oxydation Methylalloxan und Methylharnstoff.

Xanthin, $C_5H_4N_4O_2$, 2,6-Dioxypurin, entsteht aus Guanin durch salpetrige Säure. Weiße, amorphe Masse, zugleich Base und Säure; bildet z. B. die Bleiverbindung $C_5H_3PbN_4O_2$, welche durch Jodmethyl in Theobromin übergeht.

Guanin, 2-Amino-6-oxypurin, $C_5H_5N_6O$, Spaltungsprodukt der Nucleïnsäure, Amorphes, weißes, in Wasser unlösliches, in Ammoniak lösliches Pulyer. Zweiwertige Base. Bildet auch mit Basen Salze. Mit Kaliumchlorat und Salzsäure oxydiert, liefert es Guanidin, Parabansaure und Kohlensiure.

Thoobromin, 3.7-Dimethyl-2.6-dioxypurin, $C_7 \Pi_8 N_4 O_2$. Kristallinisches Pulvor von bitterem Geschmack, in Wasser und Alkohol schwer löslich; bildet als Base und als Säure Salze. Das

The state of the s

Silbersalz, $(C_7 II_7 Ag N_4 O_2)$, mit Jodmethyl behandelt, liefert Caffeïn (Strecker, E. Fischer).

Diuretin ist Theobromin-Natrium-salicylat. Therapeutikum. Theophyllin, 1,3-Dimethyl-2,6-dioxypurn, kommt in den Tee-blättern vor.

Caffein, identisch mit *Them*, C₈II₁₀N₄O₂ (+ H₂O). Konstitution: S. 308. Seideglänzende, lange Nadeln. Sm.-P. wasserfrei 234°. In kaltem Wasser und Alkohol wenig löslich. Sublimierbar. Geschmack schwach bitter. Die Salze werden durch Wasser leicht zerlegt. Wird technisch aus der Harnsaure des Guano gewonnen.

Hypoxanthin, Sarkin, 6-Oxypurin, C_bH₄N₄O. In Wasser schwer löslich, dem Xanthin sehr ähnlich.

Adenin, 6-Aminopurin, 05H5N5 (polymer Blausaure), eine aus den Pankreasdrüsen des Rindes und aus den Teeblattern gewonnene sowie bei der Spaltung der Nucleinsäure (Kossel, B. 26, 1914) entstehende Base (lango Nadeln).

Garnin. In heißem Wasser ziemlich leicht lösliches Pulver; gibt mit Salpetersäure Hypoxanthin.

XIV. Kohlenhydrate.

(Vgl. Tollens, Kurzes Handbuch der Kohlenhydrate, 2. Aufl., Breslau.)

Die meisten natürlichen Kohlenhydrate sind sehen lange bekannt. Der Rohrzueker wurde in der Runkelrübe 1747 von Margyraf, die Glukose im Honig von Glauber aufgefunden. Die Überführbarkeit von Stärke in Zucker (s. Stärke) hat Kirchhoff 1811 beobachtet.

Als Kohlenbydrate bezeichnete man früher insbesondere droi Gruppen in der Natur weit verbreiteter, miteinander nahe verwandter Substanzen, die des Traubenzuckers, $C_6H_{12}O_6$, die des Rohrzuckers, $C_{12}H_{22}O_{11}$, und die der Cellulose, $(C_6H_{10}O_6)_n$, welche sochs oder ein Multiplum von sochs Kohlenstoffatomen enthalten, neben Wasserstoff und Sauerstoff, die in demselben Verhaltnisse wie im Wasser verhanden sind.

Die Kohlenhydrate der Traubenzuckergruppe, die Hexosen, unterscheiden sich von den sechswertigen Alkoholen $C_6\Pi_{14}O_6$ (s. S. 217) durch einen Mindergehalt von zwei Wasserstoffatomen. Sie sind ihrer chemischen Natur nach Aldehydalkohole oder Ketenalkohole (s. f. S.).

Die Verbindungen der Rohrzucker- und Cellulosegruppe leiten sich von jenen der Traubenzuckergruppe durch Austritt von Wasser ab und sind Anhydride bzw. ätherartige Abkömmlinge derselben.

Der Begriff der Kohlenhydrate hat sich in neuerer Zeit wesentlich, erweitert, indem einerseits zahlreiche Isomere des Traubenzuckers, Hexosen, aufgefunden und synthetisch dargestellt, und andererseits auch minder kohlenstoffreiche Aldehydalkohole bzw. Zuckerarten (zumal die in der Natur weit verbreiteten Pentosen, $C_5 \, \text{II}_{10} \, O_5$; ferner Tetrosen, $C_4 \, \text{II}_8 \, O_4$, dann die Triosen: Glycerose und Dioxyaceton, $C_5 \, \text{H}_0 \, O_3$, und der Glykolaldehyd, $C_2 \, \text{II}_4 \, O_2$) und synthetisch dargestellte kohlenstoffreichere Zuckerarten: Heptosen, Octosen und Nonosen hinzugekommen sind, welche alle zwei Wasserstoffatome weniger als die entsprechenden mehrwertigen Alkohole aufweisen.

Man konnte diese Verbindungen daher im Zusammenhang mit den Aldehyd-(und Keton-)alkoholen (S. 238), deren Anfangsglied Glykolaldehyd ist, abhandeln; jedoch wird wegen ihrer mannigfachen Eigentumlichkeiten die gesonderte Besprechung vorgezogen.

Die Kohlenhydrate zeigen manche charakteristischen Reaktionen (siehe die einzelnen Gruppen). Mit α-Naphtol (s. d.) und konzentrierter Schwefelsäure geben sie z. B. eine tiefviolette Farbung (Molisch, B. 19,

R. 746). Über die "Resorcinprobe" s. B. 27, 1359.

A. Tetrosen.

Ebenso wie man durch Abbau aus Hexosen Pentosen darstellen kann (vgl. S. 314 u. 315), kann man auch Pentosen zu Tetrosen abbauen, d-Erythrose aus d-Arabonsäure durch Oxydation mit Wasserstoffsuperoxyd dargestellt; Sirup; gibt bei der Reduktion i-Erythrit.

1-Erythrose aus l-Arabinosoxim oder l-Arabonsaure; Sirup. i-Erythrose entsteht bei der Oxydation des natürlichen i-Erythrit.

B. Pentosen.

Die Pentosen sind u. a. dadurch charakterisiert, daß sie bei längerem Kochen mit verdünnter Salzsäure unter Wasserabspaltung Furol (oder Methylfurol) liefern, was eine quantitative Bestimmung der Pentosen ermöglicht (B. 24, 8577; 30, 2570). Die Arabinose gibt Furol selbst, die homologe Rhamnose Methylfurol. Beim Erwärmen mit Salzsäure und Phlorogluein entstehen kirschrote Färbungen (B. 29, 1202). Sie sind nicht gärungsfähig und geben mit Phenylhydrazin oharakteristische Verbindungen (s. Hexosen). Vollständig synthetisch sind von Pentosen bisher d-Arabinose aus d-Glukose, Lyxose aus d-Galactose und Xylose aus Gulose durch Abbau erhalten worden (s. S. 314, 315).

- 1. 1-Arabinose, C₅H₁₀O₅, gleich CH₂(OII)—[CH(OH)]₈—CIIO, entsteht durch Koehen von arabischem Gummi, Kirschgummi oder Rübenschnitzeln mit verdunnter Schwefelsaure. Prismon. Rechtsdrehend (trotzdem als 1-Modifikation bezeichnet wegen ihrer genetischen Beziehungen zu 1-Glukose, s. S. 237, 312). Addiert Blausäure und liefert so die Nitrile zweier stereoisomerer Oxysauren, welche sich von der normalen Capronsaure ableiten, namlich der 1-Mannonsaure (Kiliani, B. 20, 339, 1233) und der 1-Glukonsaure (E. Fischer). Zugehöriger Alkohol: Arabit.
- d-Arabinose, der optische Antipode der l-Modifikation, Prismen, wurde durch Abbau aus d-Glukose sowie aus d-glukonsaurem Kalk durch Wasserstoffsuperoxyd erhalten (s. 8, 314 unter 2.). Die r-Arabinose ist manchmal bei abnormem Stoffwechsel im Harn enthalten.
- 2. Xylose, Holzzucker, C₅H₁₀O₅, entsteht aus Holzgummi (s. d.), Stroh und Jute durch Kochen mit verdännter Schwefelsaure, ferner aus Ochsenpankreas, und wurde durch Abbau der Gulonsture gewonnen; der Arabinose sehr ühnlich. Konstitution: B. 24, 537. Zugehöriger Alkohol: Xylit.
- 3. Ribose, $C_6 II_{10} O_6$, stereoisomer mit Arabinose (B. 24, 4214). Liefert bei der Reduktion den fünfwertigen Alkohol Adonit.
- d.-Lyxose; Sm.-P. 101°; darstellbar aus Xylose oder durch Abbau aus Galactonsaure.

Homologe: Rhamnose, Isodulcit, C₀H₁₂O₆, gleich C₆H₉O₆ (CH₈). Wird aus mehreren Glukosiden, z. B. Quercitrin (s. d.) oder Xanthorhamnin (gelbe Nadelu, enthalten in den Gelbbeeren, Rhamnus infectoria usw.), durch verdünnte Schwefelsaure erhalten. Farblose Kristalle (+ H₂O), Sm.-P. 93°. — Gleichfalls Methylpentosen sind: Isorhamnose, Fucose, aus Seetang, Rhodeose und Chinovose.

C. Gruppe des Traubenzuckers, C₆II₁₂O₆. (Hexosen oder Glukosen.)

Die Hexoson sind süß schmeckende, meist kristallisierende, in Wasser sehr leicht, in absolutem Alkohol schwer, in Ather nicht lösliche Verbindungen. Sie besitzen den Charakter fünfwertiger Aldehyd- oder Ketonalkohole, und sind dem Mannit usw. sehr ähnlich, von diesem aber u. a. unterschieden durch ihre stark reduzierenden Eigenschaften und ihr Verhalten gegen Phonylhydrazin, verschiedene auch durch ihre Vergärbarkeit mittels Sproßhefe. Sie existieren wie die Weinsdure in mehreren optisch isomeren Modifikationen, deren eine die Polarisationsebene des Lichtes rechts, und deren andere sie links dreht, wahrend die

Alkohalo.	Aldosen.	Hexonsauren.	Zweibas, Säuren	Ketosen.
	Cs Arabinoso			
	Xylose	,		
Mannit	Mannosen	Mannonsäuren	Mannozucker- sduren	•
1	ا ـــ ابر	آئے ایر	→ 1	
\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	٠		→ 1	
1 4 ↔	4 ↔		→ d	Fructosen
				<i>7</i> 1
/				1
	Glukosen	Glukonsauren	:	
	را جــــــــــــــــــــــــــــــــــــ			
Sorbit	14-7		Zuckersäuren	
(0)			\(\int_{1}^{\infty}\)	
- 1	Qulosen	Gulonsäuren	<u> </u>	
/		1,-1		
/	la 🚐) a /	[
1/ 1				
ldit	Idosen	ldonsäuren 🖟		
1 4	luosen ;	>]	Idozuckersauren	
		\downarrow		
d ←	d	ά	> d	
				Sorbose
Dulcit	Galactosen	Galactonsäuren	Schleimsäure	
<u>(i)</u> *	1	<u> </u>		
	ا			
↓	<u>a</u> ↔	1		
Talit ←	Talose ←—	↓ Talonsäure ←→	Taloschleim-	·
"	141000	. STOTIONAL O	eäure	
			. Alloschleim∙	
l			siure	

dritte inaktiv ist und durch racemische Vereinigung der beiden aktiven Modifikationen (s. Traubensäure, S. 266) entsteht. So unterscheidet man d-, l- und i- oder r- (d.i. dextrogyre, lävegyre und inaktive oder racemische) Mannose, und bezeichnet die genetisch damit zusammenhängenden Glukosen, Fructosen usw. gleichfalls als solche der d-, l- und i-Reihe (ohne Rücksicht auf ihr wirkliches Drehungsvermögen).

Bildung. Die Hexosen entstehen innerhalb wie außerhalb der Pflanze aus den Kohlenhydraten der Rohrzucker- und Stärkegruppe durch Wasseraufnahme, welche durch Einwirkung von Enzymen bewirkt und auch durch Kochen mit sohr verdunnten Säuren (Salzsaure) herbeigeführt wird (s. Rohrzucker- und Collulosegruppe).

Synthesen: 1. Aus Glycerin bzw. Acroleinbromid (S. 151) oder aus rohem Glycerinaldehyd, der "Glycerose" (S. 238), durch Barytwasser haben *E. Fischer* und *Tafel* zwei Zuckerarten, darunter «-Acrose, identisch mit i-Fructose, erhalten (vgl. auch B. 30, 3168).

- 2. Aus Formaldelryd durch Einwirkung von Kalkmilch gewann O. Loew die "Formose", ein Gemenge, welches a-Acrose enthält. Schon früher hatte Butlerow auf demselben Wege aus Trioxymethylen (S. 148) das sog. Methylenitan, ein ähnliches Produkt, dargestellt.
- 3. Aus Hexiten (sechswertigen Alkoholen), $O_6 \Pi_{14} O_6$, entstehen durch vorsichtige Oxydation Hexosen (S. 218).
- 4. Die einbasischen Hexonsäuren, $C_6H_6(OH)_6$. CO_2H , liefern bei der Reduktion mit Natriumamalgam Hexosen (S. 286). Die Hexonsauren selbst sind durch Oxydation der Hexite oder Reduktion der zweibasischen Zucker- und Schleimsäuren (S. 267) oder durch Blausaureanlagerung an die Pentosen (s. Arabinose S. 310 und S. 315, 11) zugänglich.
- 5. Aus anderen Hexosen: a) direkt. Durch intramolekulate Umlagerung unter dem Einfluß von schwachem Alkali, Natriumacetat, Ammoniak, Bleihydroxyd gehen Glukose, Fructose und Mannose teilweise (Gleichgewichtszustand) ineinander und in einige neue Kotosen uber. Die Reaktion beruht wahrscheinlich auf intermediärer Abspaltung von Wasser unter Bildung eines äthylenoxydartigen Anhydrids und Wiederanlagerung in anderer Weise. Fructose scheint dabei als Zwischenprodukt der Umwandlungen von Glukose in Mannose und umgekehrt aufzutreten (Lobry de Bruyn, B. 28, 3078; Obl. 97, I, 1173). b) indirekt. Aus Derivaten der Hexosen lassen sich häufig von den Ausgangsprodukten verschiedene Zucker regenerieren; z. B. liefert Traubenzucker Phenylglukosazon, welches über das Isoglukosamin in

Fruchtzucker übergeführt werden kann (s. d-Phenylglukosazon). c) aus inaktiven Hexosen ist mittels Bierhefe meistens die eine nicht garungs-

fahige, optisch aktive Modifikation zu isolieren (s. u.).

Die vollstandige Synthese des Traubenzuckers ist zuerst E. Fischer wie folgt gelungen: aus Glycerin entsteht (nach 1.) i-Fructose, welche durch Natriumamalgam zu i-Mannit (8. 217) reduziert wird; dieser gibt bei der Oxydation i-Mannose (nach 3.) und weiter i-Mannonsaure (8. 296), spaltbar mittels des Strychninsalzes in die optisch aktiven Modifikationen; d-Mannonsaure geht beim Erhitzen mit Pyridin und Wasser zum Teil in d-Glukonsaure über (8. 237); letztere endlich liefert (nach 4.) d-Glukose, identisch mit naturlichem Traubenzucker,

Die mannigfaltigen genotischen Beziehungen zwischen den Ghedern der Hexosegruppe (s. E. Fischer und seine Schüler, B. 23, 2114; 27, 3189; 28, 1975) sind aus vorstehender Tabelle ersichtlich (Namen wie Gulose, Idose und Talose sollen die verwandtschaftlichen Be-

ziehungen zum Ausdruck bringen).

Die Synthese von Heptosen, $C_0H_7(OH)_6OHO$ (Manno-, Glukound Galaheptose), gelingt durch Blausdureanlagerung an die Hexosen (S. 315, 11) und Reduktion der entstehenden siebenwertigen, einbasischen Säuren, analog Synthese 4. der Hexosen. Auf ähnlichem Wege sind auch Mannoctose und Mannononose erhalten worden.

Die Rhamnose (= Methylpentose) liefert ganz analog Rhamno-

hexose, Co H11 (CH3) Co, Rhamnoheptose und Rhamnoctose.

Verhalten. 1. Gärung. Die natürlichen Hexosen sind meist gärungsfähig; sie vermögen alsdann mit Hefe alkoholische, durch Bakterien Milchsäure- bzw. Buttersäuregarung zu erleiden, und unter gewissen Bedingungen durch "schleimige Garung" in schleimige, dextrinartige Substanzen überzugehen.

Gärung durch Sproßhefe (vgl. S. 90) tritt ein bei d-Glukose, d-Mannose, d-Galactose, d-Fructose und auch bei Glycerose und d-Mannononose, nicht aber bei l-Glukose, l-Mannose, l-Fructose, Sorbose, den Pentosen, d-Mannoheptose und -octose; die Vergarbarkeit ist also von der Konfiguration und der Gliederzahl der Kohlenstoffkette abhängig, vgl. B. 27, 8228.

Durch gewisse Mycelpilze (Citromycetes) entsteht aus Glukose Citronensäure (S. 270). (Diese Säure enthält keine normale Kohlenstoffkette; sie kann daher nur indirekt aus erst gebildeten Spaltungs-

produkten wieder aufgebaut werden.)

2. Die Hexosen sind leicht oxydierbar und reduzieren daher ammoniakalische Silberlösung sowie beim Erwärmen Fehling'sche Lösung (S. 266). Durch vorsichtige Oxydation entstehen aus den Mannosen, Glukosen und der Galactose die in der Tabelle auf S. 311 genannten Hexonsäuren, bei stärkerer Oxydation aus Glukose Zuckersäure, Weinsäure, Oxalsäure; aus Galactose Schleim-

saure, wahrend aus Fructose Glykolsäure und andere Spaltungsprodukte gebildet werden.

Hexonshuren liefern bei der Oxydation mit Wasserstoffauperoxyd und Ferriacetat Pentosen. Man erhält so aus Glukose Arabinose, aus Galactose Lyxose und aus Gulose Xylose (B. 33, 2142). Analog sind die beiden aktiven Arabonsauren und die 1-Xylonshure zu den entsprechenden Tetrosen abgebaut (S. 309).

3. Mit Basen, besonders mit Kalk, bilden die Hexosen Alkoholate (Saccharate), welche durch Kohlensaure zersetzt werden und sieh an der Luft durch Oxydation braunen. Stärkere Alkalien bilden aus Glukosen unter Bräunung z. B. Milchsäure; Kochen mit Kalkmilch fuhrt Glukose und Fruetose in Saccharinsäure (S. 236) über.

Schwache Alkaliwirkung veranlaßt intramolekulare Umlagerungen (s. S. 312, 5a). Methylalkoholisches Ammoniak liefert Ammoniak-derivate der Głukosen, z. B. Głukosimin, $C_0\Pi_{12}O_5$: NII, B. 28, 3082.

- 4. Fruchtzucker wird durch Natriumamalgam in ein Gemisch von d-Mannit und Sorbit verwandelt ($C_0 \coprod_{12} O_6 + 2 \coprod = C_0 \coprod_{14} O_6$), Traubenzucker in Sorbit, Galactose in Duleit.
- 5. Beim Kochen mit Essigsäureanhydrid und etwas Chlorzink oder Natriumacetat werden die Hexosen in *Pentacetylester* verwandelt; sie sind daher funfwertige Alkohole.

Durch Einwirkung von konzentrierter Salpeter-Schwefelsäure liefern die Hexosen vielfach Pentanitrate (B. 31, 73).

6. Mit Phonylhydrazin entstehen zunächst unter Austritt eines Moleküls Wasser Verbindungen, C₆ II₁₂ O₅ (N₂ II C₆ II₆), welche den Charakter der *Hydrasone* (S. 147) besitzen und durch ihre Bildung den Aldehyd- bzw. Ketoneharakter der Hoxosen bekunden.

Zur Isolierung und Reindarstellung der Hexosen sind besonders die Hydrazone geeignet, die mit Phenylbenzylhydrazin entstehen und aus denen durch Erwärmen mit Formaldehydlosung die Hexosen leicht regeneriert werden können.

Bei weiterer Einwirkung des Phonylhydrazins tritt ein zweites Molekul desselben mit dem zunächst entstandenen Hydrazon in Reaktion, indem Wasserstoff (2 At.) eliminiert, also die Gruppe =H.OH gegen =N₂HC₆H₆ ersetzt wird, und so entstehen Osazone (s. S. 240), gelb gefarbte, kristallisierende, für

die einzelnen Glukosen charakteristische Verbindungen, z. B. Phenylglukosazon,

$$C_6 H_{10} O_4 (N_2 H C_6 H_5)_2, \implies C_{18} H_{22} N_4 O_4$$

(B. 20, 2566).

Durch konzentrierte Salzsaure entstehen aus den Osazonen Osone, z. B. Glukoson, $O_6\Pi_{10}O_4(O)_2$, = $O_6\Pi_{10}O_6$ (B. 22, 87), welche mit Zinkstaub und Essigsaure oder mit Benzaldehyd die Glukosen regenerieren.

- 7. Kochen mit verdünnter Schwefelsaure führt die Hexosen (zumal Lävulose) wie die übrigen Kohlenhydrate in Lävulinsaure über (v. Ann. 243); daneben entstehen Huminsubstanzen. Unter dem Einfluß verdünnter Sauren kann aber auch eine Anhydrisierung zu dextrinartigen Substanzen eintreten (B. 23, 2084).
- 8. Beim Erhitzen gebon die Hexosen zunächst anhydrdartige, dann caramelartige (S. 321) Verbindungen, schließlich verkohlen sie.
- 9. Alkohole und Salzsäuregas führen die Zucker in atherartige Glukoside über (s. d.); auch analoge Ketonderivate existieren. Über Mercaptale der Glukosen s. B. 29, 547.
- 10. Mit Fuchsin und schwefliger Säure geben nur die Aldosen Aldehydreaktion (S. 147). Vgl. Bull. Soc. Ch. (1894) XI, 692.
- 11. Mit Cyanwasserstoff vereinigen sich die Hexosen zu Cyanhydrinen, $C_6 H_{12} O_6 < {}^{OH}_{ON}$, welche zu Säuren, $C_6 H_{12} O_6 < {}^{OH}_{CO_2H}$, verseift werden können (vgl. S. 221, 3). Diese Säuren ermoglichen einerseits die Synthese kohlenstoffreicherer Zuckerarten (s. S. 313), andererseits, da sie eine normale Kohlenstoffkotte (s. S. 43) bestzen, einen Rückschluß auf die Konstitution der Hexosen (Kiliani, B. 19, 767).
- 12. Mit Hydroxylamin liefern die Hexosen Oxime, die einen Abbau des Hexosemoleküls gestatten. d-Glukosoxim (aus Traubenzucker) laßt sich mittels Essigsäureanhydrid in das zugehorige Nitril überführen (s. Aldoxime, S. 151), welches leicht Cyanwasserstoff abspaltet (Umkehrung der obigen Reaktion 11.); es entsteht dabei ein Aldehydalkohol von fünf Kohlenstoffatomen, eine Pentose, und zwar d-Arabinose. Ebenso erhält man aus d-Galactoseoxim Lyxose (s. d., Wohl, B. 26, 730; 30, 3101). Analoger Abbau der Arabinose zur Erythrose vgl. B. 83, 1798 u. S. 307.
- Konstitution. Die Hexosen enthalten eine unverzweigte Kohlenstoffkotte, da sie in normale Hexyl- bzw. Heptylsäure (nach 11.) oder davon sich ableitende Lactone überführbar sind. Ihr Vorhalten gegen Phenylhydrazin erweist ihre Aldehyd- oder Kotonnatur (erstere für Glukose bereits 1880 von Zincke vermutet), dasjenige gegen Essigsäureanhydrid ihren Alkoholcharakter. Da sie durch Reduktion sechswertige Alkohole liefern, so enthalten

sie die funf Hydroxyle an fünf verschiedene Kohlenstoffatome gebunden. Die Bildung der Mannosen, Glukosen, Galactosen, Talosen, Idosen und Gulosen aus korrespondierenden Hexonsauren kennzeichnet sie als die Aldehyde dieser Säuren, sie haben daher die Konstitution:

$$CH_2(OH)$$
- $CH(OH)$ - $CH(OH)$ - $CH(OH)$ - $CH(OH)$ - CHO

und worden als Aldosen zusammengefaßt.

Die gomeinsame Ableitung der Mannosen und Glukosen von der Arabinose (siehe Mannon- und Glukonsaure) zeigt, daß die ersteren sich voneinander nur durch Konfigurationsunterschiede (Stellung von H und OH) am «Kohlenstoffatom unterscheiden. Es folgt dies u. a. auch aus der Identitat der Osazone der Mannosen und Glukosen. Sie gehören indes zu den sich nicht vereinigenden Stereoisomeren (siehe S. 237). In ahnlicher Weise sind die Galactosen und Thlosen verwandt, da sie gleiche Osazone geben. Glukose und Idose weisen Konfigurationsunterschiede nur am &-Kohlenstoffatom auf, Gulose und Idose nur am «Kohlenstoffatom auf, Gulose und Idose nur am «Kohlenstoffatom

Den Fructosen hingegen entsprechen keine Mannon- oder Glukonsäuren, sie sind keine Aldehyd-, sondern Ketonalkohole, werden als Ketosen bezeichnet und erhalten die Formel (bzw. eine stellungsisomere): CH₂(OH)—[CH(OH)]₈—CO—CH₂(OH).

Daß sie wie erstere Verbindungen reduzierend wirken, entspricht dem allgemeinen Charakter der Ketonalkohole.

Entsprechend obigon Formeln sind die Hydrazone der beiden Körperklassen verschieden, die Osazone hingegen bei 2-Stellung der Ketogruppe identisch: $OH_2(OH)-[UH(OH)]_3-U-U-UH$

N₂HC₆H₅ N₂HC₆H₅

Die Atomgruppe CH₂(OH)—[OH(OH)]₈— ist daher in den Munnosen, Glukosen und Fructosen gleich, nur bediugt sie je nach dem stereochemischen Bau die Zugehörigkeit zur d., 1- und i-Klasse.

Vgl. auch Skraup, M. f. Ch. 10, 401; Königs, Erwig B. 22, 2207. Vielfach werden die Hexosen auch als üthylenoxydartige, innere Anhydride von Aldehyd- oder Ketonhydraten, entweder als δ-Anhydride (Tollens; B. 26, 2403; 27, 354) oder als α-Anhydride (B. 28, 3080; vgl. S. 312, 5a) betrachtet.

Weiteres über die Konfiguration der bekannten Hexosen (dieselbe ist nur für einige Keitosen noch nicht festgestellt) s. E. Fischer, B. 24, 2883; 27, 3211; vgl. a. zur Bezeichnung der Konfiguration: Chem.-Ztg. 1895, 1682. Im ganzen läßt die Theorie ohne die optisch inaktiven (racemischen) 16 stereoisomere Aldosen voraussehen, von welchen bis jetzt 11 (darunter 5 optische Paare) bekannt sind.

1. d-Glukose, Traubenzucker, Dextrose, C₆II₁₂O₆ + H₂O. **Porkommen: Im Saft der meisten sußen Früchte, neben d-Fructose; im Harn, zumal bei Diabetes usf.

Vollstandige Synthese s. S. 313. Bildung aus anderen Kohlen-Inydraten s. S. 312 und 319. Der aus Stärke erhaltene Zucker (Stärkezucker) enthält außer Traubenzucker Dextrin und unvergürbare Substanzen. — Körnige, aus sechsseitigen Blattchen bestehende Masse vom Sm.-P. 86°; kristallisiert aus Methylalkohol Wasserfrei in feinen Prismen vom Sm.-P. 146°.

Rechtsdrehend. Eine frisch bereitete Lösung lenkt die Polarisiutionsebene fast doppelt so stark ab, als eine aufbewahrte oder zum Kochen erhitzte, welche Erscheinung man "Bi- oder Multirotation" mennt. Erklärungsversuche s. A. 272, 170; 331, 350; B. 26, 1799; 28, 3081. Bestimmung des Traubenzuckers mittels Fehling'scher Lösung s. z. B. J. pr. Oh. (2) 21, 254; vgl. a. B. 23, 3003.

d-Glukose-phenylhydrazon, $C_{12}H_{18}N_2O_5$, bildet feine Kristalle Sm.-P. 115°. Eine andere Modifikation hat den Sm.-P. 144°.

d-Phenylglukosazon bildet schwer lösliche gelbe Nadeln (B. 17, 579) vom S.-P. 2040, gibt mit nascierendem Wasserstoff Isoglukosamin; dies mit salpetriger Säure d-Fructose.

Das Drehungsvermögen der Hydrazone und Osazone kann ein Amjenigen der Muttersubstanz entgegengesetztes sein. Es ist ein wichtiges Charakteristikum zur Erkennung der letzteren.

d-Glukosoxim, $C_0 II_{12} O_6$: NOII, Sm.-P. 137,5%, d-Pentacetylglukose, $C_0 II_7 O(O C_2 II_8 O)_6$. Sm.-P. 111%.

d-Glukoson, $OH_2(OH)-[OH(OH)]_3-CO-OHO$ (s. S. 815), bildet einen Sirup, der mit Bierhefe nicht gärt und mit Phenylhydrazin sofort das Osazon gibt.

1-Glukose. Höchst ähnlich der d-Glukose.

i-Glukose. Aus i-Glukonsäure. Farbloser Sirup. Das Osazon, i-Głukosazon, schmilzt bei 2170 und ist, abgesehen vom Drehungs-vormögen, den d- und l-Osazonen täuschend ahnlich.

d-Glukosamin, CH₂(OH).(OH.OH)₈.OH(NH₂).OHO, kann Ruis Hummerpanzern bereitet werden; scheint den in den Proteinen Vorkommenden Oxyaminosäuren nahezustehen; B. 36, 24.

2. d-Mannose, C₆H₁₂O₆, stereoisomer mit d-Glukose, entsteht neben d-Fructose durch vorsichtige Oxydation des Mannits; ferner durch Kochen von Reserve-Collulose der Samen der Steinnuß usw. mit verdünnter Salzsäure, und durch Reduktion der Mannonsäure mit Natriumamalgam. Farblose, amorphe Masse, in Wasser sehr leicht löslich. Dreht schwächer rechts als d-Glukose und gibt das gleiche Osazon. Mit Natriumamalgam geht sie leicht in d-Mannit über. Hydrazon (Sm.-P. 195⁰); in Wasser schwer löslich.

- i-Mannose. Farbloser Sirup. Das Hydrazon ist optisch inaktiv. Das Osazon ist identisch mit i-Phenylglukosazon.
- 3. Gulosen. Farblose Sirupe, durch Hofe nicht vergärbar. Osazone verschieden von den Glukosazonen.
- 4. d-Galactose, C₆H₁₂O₆, entsteht neben d-Glukose aus Milchzucker durch verdünnte Saure. Findet sich im Cerebrin des Gehirnes. Feine Nadeln, Schmelzpunkt 163°. Bildet eine Pentacetylverbindung vom Schmelzpunkt 142° (vgl. hierzu B. 22, 2207). Rechtsdrehend. Gibt bei der Oxydation Schleimsäure.
- 5. Talose. Sirup. Phenylhydrazon in Wasser sehr leicht löslich (Unterschied von Galactose).
 - 6. Idosen, Sirupe, durch Sproßhefe nicht vergarbar.
- 7. d-Fructose, Fruchtsucker, Litmilose, C₆H₁₂O₆, ist fast stets noben d-Glukose im Saft der sußen Früchte, ferner neben letzterer im Honig enthalten. Entsteht neben d-Glukose bei der Inversion (s. f. S.) des Rohrzuckers und neben d-Mannese bei versichtiger Oxydation von d-Mannit; ferner aus d-Phenylglukosazen und somit indirekt aus d-Glukose, nach S. 317. Leicht darstellbar durch Erhitzen von Inulin mit sehr verdunnter Säure (B. 23, 2084). Kristallisiert schwierig, in harten, wasserfreien, rhombischen Kristallen vom Schmelzpunkt 95°. Linksdrehend (aber genetisch zur d-Reihe gehörig!). Ihr Drehungsvermögen ist fast doppelt so groß wie dasjenige der l-Glukose.
- 1-Fructose ist die zum gewöhnlichen Fruchtzucker gehörige 1-Modifikation, welche demselben optisch entgegengesetzt und daher rechtsdrehend ist.
- i-Fructose, α-Acrose. Entsteht neben β-Acrose synthetisch nach S. 312 aus Glycerinaldehyd und aus Formaldehyd. Sirupformig. Aus ihrem Osazon, α-Acrosazon, identisch mit i-Glukosazon (s. o.), wird sie durch Überführung mittels Salzsaure in das Oson und Reduktion des letzteren zurückerhalten.
- 8. Sorbose, Sorbinose, Sorbin, C₆ II₁₂O₆. Aus Vogelbeersaft. Kristalle. Gehort zu den Ketosen, da sie oxydiert keine Hexonsäure, sondern Trioxyglutarsaure liefert; gibt bei der Reduktion d-Sorbit.
- 9. Zwei kristallisierte Tagatosen, ferner drei sirupformige Hexosen, samtlich durch Umlagerung von Hexosen erhalten (siehe S. 312, 5a), sind wahrscheinlich Ketosen (Cbl. 97, II, 1173).

Isomer ist der zu den Hexamethylen- oder Cyklohexanderivaten

gehörige Inosit (s. d.).

Über kohlenstoffreichere Zucker s. E. Fischer, A. 270, 272, 288, 139; B. 28, 3192.

D. Gruppe des Rohrzuckers, C12 H22 O11.

In die Gruppe des Rohrzuckers gehören alle die Verbindungen $C_{12}H_{22}O_{11}$, welche durch Einwirkung verdunnter Sauren (s. u.) in Glukosen, $C_8H_{12}O_8$, verwandelt werden. Auch die Raffinose, $C_{18}H_{23}O_{16} + 5 H_2O$, wird hierhin gerechnet.

Die Verbindungen der Rohrzuckergruppe kristallisieren leichter und sind beständiger als die Hexosen. Sie schmecken meist süß und besitzen ahnliche Löslichkeitsverhältnisse wie jene. Sie sind optisch aktiv. Gären nicht direkt, sondern erst nach erfolgter Spaltung (s. u.). Milch- und Malzzucker reduzieren Fehling'sche Lösung; Rohrzucker nicht.

Sie werden durch Kochen mit verdünnten Mineralsauren oder bei Einwirkung von Enzymen (Diastase, lösliches Heteferment, s. S. 324) unter Wasseraufnahme in Hexosen gespalten:

$$C_{12}H_{22}O_{11} + H_2O = 2 C_6 H_{12}O_6.$$

So spaltet sich der Rohrzucker in je ein Molekul d-Glukose und d-Fructose; analog zerfällt der Milchzucker in d-Glukose und Galactose, die Maltose in 2 Mol. d-Glukose.

Wogen dieses Zerfalls heißen die Zucker dieser Gruppe auch "Biosen", z. B. "Lactobiese" — Milchzucker. Dementsprechend ist die Raffinose eine "Triose", Melitriese. Die Spaltung unter Wasseraufnahme heißt Hydrolyse, oder, speziell beim Rohrzucker, Inversion, und das aus letzterem erhaltene linksdrehende Gemenge Invertzucker, weil die ursprüngliche (+) Wirkung auf das polarisierte Licht sich umgekehrt hat.

Konstitution. Die Verbindungen der Rohrzuckergruppe sind daher ütherartige Anhydride der Nexosen, analog den Glukosiden (s. d.) konstituiert; also Rohrzucker = d-Glukosed-Fructoseanhydrid; Malzzucker = d-Glukoseanhydrid usw.

Galactosorest Glukoserest

welche eine Aldehydgruppe und zwei atherartige Bindungen enthalt. Dem entspricht die Reduktionsfahigkeit der beiden Zucker, ihre Fähigkeit zur Hydrazonbildung, zur Blausäureanlagerung, ihre Veranderlichkeit durch Alkali und ihre Oxydierbarkeit zu um ein Sauerstoffatom reicheren Säuren (s. u.). Man kann sie hiernach als "Aldehydzucker" bezeichnen. Geht hingegen die Aldehyd- oder Ketongruppe der Hexosen bei der Bildung der komplizierteren Anhydride (der vorhegenden, wie der Cellulosegruppe) verloren, indem sie dazu mit verwendet wird, so entstehen "Anhydridzucker", welche nicht reduzieren, kein Hydrazon bilden und gegen Alkali beständiger sind, so z. B. der Rohrzucker, dem vielleicht folgende Formel zukommt (Tollens, E. Fischer):

CH₂OH. CHOH. CHI. CHOH. CHI. CHO-O-Ö, CHOH. CHOH. CHI. CH₂OH

CH₂OH. CHOH. CHI. CHOH. CHI. CHOH. CHI. CHI₂OH

CH₂OH. CHOH. CHI. CHOH. CHI. CHI₂OH

CH₂OH. CHOH. CHI. CHOH. CHI. CHI₂OH

CH₂OH. CHOH. CHI. CHIII CH

Synthesen: E. Fischer, B. 28, 8024; 35, 8144.

Verhalten. 1. "Hydrolyse": s. v. S.

2. Mit Basen entstehen Saccharate, s. Rohrzucker.

Durch stärkere Einwirkung von Kalk entsteht aus Lactose und Maltose Isosaccharin.

- 3. Mit Salpetersäure liefern Rohr-, Malz- und Milchzucker als achtwertige Alkohole Octonitrate.
- 4. Garung. Während Rohr- und Malzzucker durch die gewöhnlichen Bier- und Weinhoferassen vergärbar sind, wird Lactose nur durch gewisse Saccharomyceten vergoren; alle drei Biesen werden zuerst durch in den betreffenden Hefen gehildete Enzyme, die Invertase, Maltase und Lactase, zu Hexosen hydrolysiert, und diese dann in Alkohol und Kohlendiexyd gespalten. Milchzucker erleidet durch Bakterien leicht Milchzüuregarung.
- 5. Durch Oxydation gehen Maltose und Lactose zunächst in um ein Sauerstoffatom reichere Säuren über, die Maltobionsäure und Lactobionsäure, C₁₂ H₂₂ O₁₂, welche bei der Hydrolyse zerfallen in d-Glukose und d-Glukonsäure, bzw. Galactose und d-Glukonsäure. Bei stärkerer Oxydation entstehen dieselben Produkte, wie aus den zugrunde liegenden Glukosen.
- 6. Rohrzucker reduziert Fehling'sche Lösung erst nach der Inversion, Maltose und Milehzucker reduzieren sie hingegen direkt beim Kochen; desgleichen auch ammoniakalische Silberlösung.
- 7. Mit Phenylhydrazin geben Maltose und Lactose Hydrazone und Osazone, z. B. Phenyllactosazon (B. 17, 580); Rohrzucker reagiert nicht bzw. nur bei eintretender Hydrolyse.

Rohrzuoker, Saccharose, Saccharobiose, C12 II22 O11.

Vorkommen: In der Runkelrube (Beta), im Zuckerrohr (Saccharum), in der Zuckerhirse (Sorghum) und vielen anderen Pflanzen, zumal in deren Stamm oder Samen.

Darstellung: Aus Zuckerrohr durch Auspressen und Eindampfen des Saftes bis zur Kristallisation. Aus Runkelrüben durch systematisches Auslaugen der Schnitzel (z. B. mittels des "Diffusionsverfahrens"), Behandlung des Rohsaftes mit Kalk ("Scheiden"), Ausfallen des überschüssigen Kalks durch Kohlensaure ("Saturieren"), Filtrieren durch Tierkohle und Eindampfen im Vakuum zur Kristallisation. Aus der zuletzt hinterbleibenden, unkristallisierbaren, zähflüssigen Mutterlauge, der "Melasse", wird der Zucker noch gewonnen durch Darstellung der Verbindungen mit Ätzstrontian und Zerlegen derselben mit Kohlensäure ("Melasseentzuckerung"), oder durch das "Osmoseverfahren".

Der Rohrzucker bildet große, monokline Prismen (Kandiszucker), welche in $^{1}/_{3}$ ihres Gewichtes Wasser löslich sind. Schmilzt bei 160°; bleibt nach dem Erstarren einige Zeit amorph (Gerstenzucker). Bei starkerem Erhitzen bräunt er sich unter Bildung von Caramel (Zuckercouleur) und schließlicher Verkohlung. — Leicht invertiorbar (S. 319). Bräunt sich nicht beim Erhitzen mit Kallauge. Liefert mit Kalk wie mit Strontian Saccharato, z. B. $C_{12}H_{22}O_{11} + CaO + 2H_{2}O$; $C_{12}H_{22}O_{11} + 2CaO$; $C_{12}H_{12}O_{11} + 3CaO$. Konzentrierte Schwefelsaure wirkt verkohlond (Unterschied von d-Glukose). Ist rechtsdrehend.

Aus dem spezifischen Rotationsvermögen ($[a]_D^{20^0} = +$ 00,5°) läßt sich nach der S. 38 gegebenen Formel durch Messung des Ablenkungswinkels a einer Zuckerlösung von unbekanntem Gehalt (p) der letztere berechnen: Saccharimetrie.

Milchzucker, Lactose, Lactobiose, $G_{12}H_{22}O_{11} + H_2O$. Findet sich in der Milch, aber nur selten im Pflanzenreich. Darstellung durch Eindampfon der süßen Molken. Harte, rhombische Prismen, nur wenig süß schmeckend und in Wassor weniger löslich als Rohrzucker. Geht bei 180° in "Lactocaramel" über. Zeigt Multirotation (s. S. 317). Reduktionsfahigkeit usw. s. v. S.

Maltoso, Malszucker, Maltobiose, $G_{12}H_{22}O_{11} + H_2O$. Entsteht aus der Starke (S. 323) durch Diastase beim Keimen des Getreides (Malzbereitung); daneben Isomaltose (?). Harte, weiße Kristallmasse, dem Traubenzucker sehr ähnlich.

Das Reduktionsvermögen gegen Pehlingsche Lösung beträgt nur \mathcal{Y}_8 von dem der d-Glukosc. Stark rechtsdrehend.

Isomaltoso, $C_{12}\Pi_{22}O_{11}$, wurde aus Glukose durch konzentrierte Salzsäure gewonnen (E. Fischer, B. 28, 3024). Nicht vergärbar.

Raffinose, Melitriose, O₁₈ II₃₂O₁₆ + 5 II₂O. Findet sich in den Zuckerrüben, daher in der Melasse; in der Eucalyptus-Manna, in Baumwellsamenkuchen usw. Hochpolarisierende (+) Zuckerart. Dem Rohrzucker sehr äbnlich, aber geschmacklos. Reduziert Fehling'sche Lösung nicht. Gibt durch Inversion zuerst d-Fructose und "Melibiose", welche dann weiter zerfallt zu Galactose und d-Glukoso. Konstitution: B. 22, 3118. (Vgl. übrigens A. 232, 169.)

E. Cellulosegruppe.

Die Molekularformel der Glieder dieser Reihe dürfte ein Vielfaches der einfachen Analysonformel CoH10O5 (bzw. C5 II8O4?) sein. Sie sind meist amorph und gesohmacklos, in Alkohol und Äther unlöslich, in kaltem Wasser teils löslich, teils unlöslich; Collulose ist unlöslich, auch Pflanzonschleim (quillt nur auf); Stärke bildet mit heißem Wasser Kleister. Kochen mit verdünnten Sauren oder Einwirkung von Enzymon spaltet in Hexosen (bzw. auch Maltoso), wobei Wasser aufgenommen wird: $C_6H_{10}O_5 + H_8O = C_6H_{12}O_6$ (s. Starke). Boi dieser Spaltung wird auch häufig das Auftreten von Pentosen beobachtet. Verbindungen dieser Gruppe sind daher, ahnlich denen der vorigen, als Anhydride von Hexosen bzw. Pentesen zu betrachten. Demgemäß besitzen sie noch Alkoholcharakter, geben Essigsäure-, Salpetersäureester usw. (s. u.). Verdünnte Salpetersäure bildet dieselben Oxydationsprodukte, welche aus den korrespondierenden Hexosen bzw. Pentosen entstehen. Sie sind meist optisch aktiv. Jod gibt oft charakteristische Färbungen.

Cellulose, $(C_0\Pi_{10}O_5)_x$, ist in der Natur als Pflanzonzellmembran außerordentlich verbreitet; die Baumwolle, das Holundermark, das Holz usw. bestehen aus Cellulose in mehr oder minder reiner Form. Darstellung durch sukzessive Extraktion von Watte oder schwedischem Filtrierpapier mit Kalilauge usw. oder aus Kiefernholz durch Schwefelsaure und wenig Salpetersture. — Weißes, in den gewöhnlichen Lösungsmitteln unlösliches, amerphes Pulver. Lost sieh in ammoniakalischer Kupferoxyd-

Starke. 323

losung und wird daraus durch Säuren wieder gefallt. Gibt bei Hydrolyse Cellobiose (Skraup).

Cellulose lost sich auch in einem Gemisch von Alkali und Schwefelkohlenstoff; diese Losung heißt wegen ihrer physikalischen Beschaffenheit Viscose.

Kochen mit verdunnter Schwefelsaure bildet d-Glukose und Dextiin. Konzentrierte Schwefelsaure verwandelt in Amyloid, eine amorphe, durch Jod blau werdende Masse (das Pergamentpapier ist durch Schwefelsäure obersächlich in Amyloid verwandeltes ungeleimtes Papier), bei längerer Einwirkung in Dextrin. Ein Gemisch von Salpetersäure und Schwefelsäure bildet Salpetersäureester, und zwar je nach der Intensität der Einwirkung Schießbaumwolle, Pyroxylin, $C_{12}\Pi_{14}(NO_2)_0O_{10}$, welches in Alkohol-Äther unlöslich und ein wichtiges Sprengmittel ist, oder Collodium. Letzteres enthält weniger Salpetersäurereste und ist in Alkohol-Äther loslich und minder explosiv.

Laßt man die Lösungen von Nitrocellulose in Alkohol-Äther in feinem Strahl in Wasser, oder diejenige von Cellulose in Kupferoxydammoniak entsprechend in verdünnte Säuren eintreten, so erhalt man einen feinen Faden von hohem Seidenglanz. Hierauf beruht die Fabrikation von Kunstseide (Chardonnet; Fremery-Urban). Hierbei wird der Nitrocellulosefaden behufs Verminderung der Feuergeführlichkeit mit Schwefolammonium behandelt. Auch eine Viscose-Seide ist analog darstellbar.

Durch Verarbeitung von "nitrierter" Cellulose mit Kampfer entsteht das Gelluloid.

Uber Oxycellulosen, welche z. B. im Stroh vorkommen und beim Kochen mit Säuren Furol liefern, s. B. 27, 1061.

Starke, Amylum, (C6H10O5)x. Ist in allen assimilierenden Pflanzen enthalten; bildet sich in deren Chlorophyllkornern aus der aufgenommenen Kohlensäure. Findet sich besonders in den Nahrungsreservoiren der Pflanzen (Getreidekörnern, perennierenden Wurzeln, Kartoffeln usw.). Wird beim Saftetransport in Zucker verwandelt. Weißes, samtartiges, hygroskopisches, in kaltem Wasser unlösliches Pulver, welches aus mikroskopischen, rundlichen oder länglichen Körnern von konzentrischer Schichtung Ihr Inhalt ist die "Granulose", ihre Hulle wahrscheinlich Cellulose. Beim Erwarmen mit Wasser wird letztere gesprengt unter Kleisterbildung. Sowohl die Stärkekörner als der Stärkekleister werden von Jod intensiv blau, von Brom feuergelb gefürbt, indem lockere, additionelle Verbindungen entstehen. Die Farbe des Jodstarkekleisters verschwindet beim Erhitzen und tritt beim Erkalten wieder herver.

Durch Erhitzen mit verdunnter Kahlauge bildet sie die "lösliche Stärke", auch zunächst beim Kochen mit schwefelsäurehaltigem Wasser oder unter Einwirkung der Diastase (s. u.). Weitere Behandlung mit Säure liefert Dextrin und d-Glukose, mit Diastase Dextrin und Maltose. Erhitzen mit einer sehr geringen Menge verdunnter Salpetersäure auf 110° bildet Dextrin.

Konzentrierte Salpetersäure gibt einen bei Annahme der Formel . $O_{12} \coprod_{20} O_{10}$ als Hexanıtrat zu bezeichnenden Ester.

Enzyme. Wie mehrfach erwähnt, ist die Starke durch Einwirkung von Diastase in einfachere Kohlenhydrate überführbar. Diese Diastase ist ein eiweißartiger Körper von unbekannter Zusammensetzung (vgl, B. 23, R. 347); sie bildet sich beim Keimen der Gerste und anderer Getreidearten, wird aus dem wässerige Malzauszug durch Alkohol als weißes Pulver gefällt, und bewirkt auch beim Zusatz zu Stärkekleister dessen "Verzuckerung". - Man bezeichnet derartige Substanzen als Enzyme oder (weniger gut) als ungeformte Fermente (im Gegensatz zu den "geformten Fermenten", den Mikroorganismen selbst. s. S. 90). Solche Enzyme werden vielfach auch in Hefezellen gebildet, z. B. die durch Wasser extrahierbare Invertase (auch Invertin genannt), welche den Rohrzucker hydrolysiert, dann Maltase und Lactase, beide gleichfalls die entsprechenden Biosen in Hexosen zerlegend; endlich die Zymase und die Lactacidase, welche die alkoholische Gärung bewirken. Andere Enzyme sind das in den bitteren Mandeln enthaltene Emulsin, das die Fette verseifende Ferment des Ricinussamens, das Ptyalin des Speichels, das Popsin des Magensaftes, das Trypsin der Bauchspeicheldrüse. Ihre Wirkungsweise ist wahrscheinlich eine katalytische und gelegentlich reversibel.

Der Stärke ahnlich sind u. a.:

Lichenin (Moosstärke), welches sich in vielen Flechten, z.B. im isländischen Moos (Cetraria islandica), findet und durch Jod schmutzigblau gefärbt wird, ferner Inulin, welches in den Wurzeln der Georginen und vieler Kompositen (Inula Helenium) enthalten ist, durch Jod gelb gefärbt und durch Kochen mit Wasser in d-Fructose verwandelt wird.

Glykogen, "tierusche" Stärke, Leberstärke, 1st u.a. in der Leber und im Blut der Saugetiere enthalten. Farbloses, amorphes Pulver, welches durch Jod wennot gefärbt wird. Geht nach dem Tode der Tiere sehr schnell in d-Glukose über, desgleichen beim Kochen mit verdunnten Säuren, während Enzyme es in Maltose umwandeln.

Gummiarten, $C_6 \, \text{H}_{10} \, O_6$. Unter Gummi versteht man amorphe, durchsichtige, im Pflanzenreich vielfach vorkommende Substanzen, die mit kaltem Wasser klebende Flüssigkeiten geben und durch Alkohol gefällt werden. Sie können sich in Wasser entweder klar lösen zu filtrierbaren Flüssigkeiten (eigentlicher

Dextrin.

Gummi) oder sie quellen mit Wasser nur auf, so daß ihre Suspension nicht filtrierbar ist (Pflanzenschleime).

Arabin, Gummi, $2 C_6 H_{10} O_5 + H_2 O$. Das arabische Gummi ist eine durchsichtige, glasähnliche Sekretion vieler Pflanzen, die sich in Wasser klar löst und als Klebemittel Verwendung findet. Es besteht aus mehreren einander ähnlichen amosphen Verbindungen, deren eine bei der Hydrolyse d-Glukose, deren andere Arabinose liefert.

Für das Holzgummi, Xylan, welches z.B. aus Stroh oder Buchenholz durch Extraktion mit Natronlauge und Fällung mit Alkohol und Salzsäure entsteht, gilt ähnliches, da es leicht Xylose kiefert.

Bassorin, Pflanzenschleim, ist der Hauptbestandteil des Tragantgummis und Bassoragummis.

Dextrin, Stärkegummi, $(C_{12}H_{20}O_{10})_d + H_2O$, entsteht aus der Stärke durch Erhitzen für sich oder mit wenig Salpetersäure (s. v. S.); ferner neben d-Glukose durch Kochen mit verdünnter Schwefolsäure, neben Maltose durch Diastase. Existiert in verschiedenen Modifikationen (Amylodextrin, Erythrodextrin, Achroodextrin), die sich durch ihr Verhalten gegen Jod unterscheiden. Reduziert Fehling'sche Lösung. Ist nicht direkt, aber nach längerer Diastasewirkung (Maltosebildung) durch Hefe vergärbar. Findet mannigfache Verwendung.

Das möglichst gereinigte Dextrin zeigt sehwachen Aldehydcharakter und ist zu einem engverwandten Alkohol (Dextrit), wie zu einer entsprechenden Saure umgewandelt worden (B. 23, 3060). Dextrinalinliche Substanzen entstehen auch aus Hexosen durch Einwirkung verdunnter Säuren [revertierende Wirkung]; B. 23, 2084.

2. Klasse: Chemie der isocyclischen Verbindungen.

Die in den Abschnitten I bis XIV besprochenen Verbindungen sind aus den homologen Kohlenwasserstoffen C_nH_{2n+2} , C_nH_{2n} , C_nH_{2n-2} usw. durch Austausch von Wasserstoff gegen Halogen, Hydroxyl bzw. Sauerstoff, Amid, Carboxyl usw. ableitbar. Da nun aber alle genannten Kohlenwasserstoffe auch als Abkömmlinge des Methans betrachtet werden können [so $C_2H_6 = CH_8(CH_8) = Methylmethan$, $C_8H_8 = CH_2(CH_3)_2 = Dimethylmethan$, $C_2H_4 = CH_2:CH_2 = Methylenmethan$, $C_2H_2 = CH:CH = Methinmethan$ usw.], so kann man die bis jetzt behandelten Verbindungen als Methanderivate bezeichnen.

Dieser ersten Klasse organischer Verbindungen steht eine andere große Gruppe, die der cyclischen Verbindungen, gegenüber, in denen zwei Glieder einer Atomkette ringartig miteinander verknupft sind (s. S. 25). Dieser Ring kann entweder aus lauter untereinander gleichen (meistens Kohlenstoff-)Atomen bestehen: man hat dann die isocyclischen Verbindungen; oder er setzt sich aus untereinander ungleichen Atomen von Kohlenstoff und Stickstoff, Sauerstoff, Schwefel usw. zusammen: es liegen dann heterocyclische Verbindungen vor.

Die isocyclischen und die heterocyclischen Substanzen bilden die 2. und die 3. Klasse der organischen Verbindungen. Die ersteren sind fast durchweg carbocyclische, d. h. der Atomring in ihren Molekulen setzt sich ausschließlich aus Kohlenstoffatomen zusammen. Ein Teil derselben zeigt im Verhalten die größte

Ähnlichkeit mit den aliphatischen Verbindungen, man nennt sie daher alicyclische oder auch Cycloparaffine bzw. Cycloolefine. Eine andere, sehr große und wichtige Gruppe isocyclischer übstanzen, die sog. aromatischen Verbindungen oder Benzolderivate, ist zwar mit manchen aliphatischen und alicyclischen Verbindungen durch einzelne genetische Beziehungen verknüpft, zeigt aber im ganzen chemischen Verbalten so eigenartige Zuge, daß sie gesondert von den alicyclischen Verbindungen besprochen wird.

a) Cycloparaffine und Cycloolefine.

XV. Polymethylenderivate.

Der Ring in den alieyelischen Verbindungen kann aus drei bis neun Kohlenstoffatomen bestehen. Die Bildung solcher Ringe aus acyclischem Material kann nach bereits besprochenen synthetischen Reaktionen erfolgen (B. 35, 2091). So führt die Wurts-Frankland'sche Paraffinsynthese vom Trimethylenbromid zu einem Kohlenwasserstoff mit ringförmiger Bindung, dem Trimethylen:

$$\text{CH}_2 \underbrace{\text{CH}_2\text{Br}}_{\text{CH}_2\text{Br}} + 2 \, \text{Na} \, (\text{od}, \text{Zn}) = \text{CH}_2 \underbrace{\text{CH}_2}_{\text{CH}_2} + 2 \, \text{NaBr} \, (\text{od}, \text{Zn}^*\text{Br}_2)$$

$$\text{Trimethylen (Cyclopropan)}.$$

Analog'liofert das Äthylenbromid durch Malonestersynthese ein Derivat dieses Kohlenwasserstoffs:

$$\frac{\text{CH}_2.\text{Br}}{|_{\text{CH}_2.\text{Br}}} + \text{Na}_2\text{C} \underbrace{\frac{\text{CO}_2\text{C}_2\text{H}_6}{\text{CO}_2\text{C}_2\text{H}_5}}_{\text{CO}_2\text{C}_2\text{H}_5} = 2\,\text{NaBr} + \underbrace{\frac{\text{CH}_2}{\text{CH}_2}}_{\text{CH}_2} \text{C} \underbrace{\frac{\text{CO}_2\text{C}_2\text{H}_5}{\text{CO}_2\text{C}_2\text{H}_5}}_{\text{CO}_2\text{C}_2\text{H}_5}$$

und das Trimothylenbromid Br. CH_2 . CH_2 . CH_2 . Br. gibt auf dieselbe Woise ein Derivat eines Kohlenwasserstoffs $\overset{\mathrm{CH}_2}{\dot{\mathrm{CH}}_2}$. $\overset{\mathrm{CH}_2}{\dot{\mathrm{CH}}_2}$, des Tetramethylens.

Ähnliche Ergebnisse liefert die intramelekulare Ketenbildung (trockene Dostillation der Kalksalze):

$$\begin{array}{c} \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CO}_2 \\ \mid \\ \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CO}_2 \\ \text{Adipinsaurer Kalk} \end{array} \begin{array}{c} \text{Ca} = \text{CaCO}_3 + \mid \\ \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CO}_2 \\ \text{Adipinsaurer Kalk} \end{array} \begin{array}{c} \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CO}_2 \\ \mid \\ \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CO}_2 \\ \mid \\ \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CO}_2 \\ \text{Korksaurer Kalk} \end{array} \begin{array}{c} \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \\ \text{Suberon (Cycloheptainsan)}. \end{array} \begin{array}{c} \text{CO}_3 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \\ \text{Suberon (Cycloheptainsan)}. \end{array}$$

Verbindungen mit einem aus sechs Kohlenstoffatornon berstehenden Ringe (Hexamethylenderivate) sind gleichfalls in großer. Zahl darstellbar. Substanzen mit mehr als neun Kohlenstoffstomen in ringformiger Bindung sind bisher noch nicht aufgefunden worden.

Bei der Nomenklatur der alicyclischen Verbindungen geht man von den Kohlenwasserstoffen aus; besonders gebrituchlich sind die Namen

$$\begin{array}{c|c} \operatorname{CH}_2 & \operatorname{CH}_2 - \operatorname{CH}_2 \\ \mid & \mid & \mid \\ \operatorname{CH}_2 - \operatorname{CH}_2 \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c} \operatorname{CH}_2 - \operatorname{CH}_2 \\ & \operatorname{CH}_2 - \operatorname{CH}_2 \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c} \operatorname{CH}_2 & \operatorname{CH}_2 \\ \end{array}$$
 Trimethylen
$$\begin{array}{c|c} \operatorname{Pentamethylen} \\ \end{array}$$

(allgemein Polymethylene) und die "offiziellen" Namen Cyclopropan, -butan usw. (allgemein Cycloparaffine), gelegentlich
werden auch die Bezeichnungen R-Propylen usw. verwendet (R:——
Ring). Hexamethylen und seine Derivate werden mit Rucksicht
auf ihre genetischen Beziehungen zu den Benzelderivaten auch
Hexahydrobenzelderivate genannt.

Das Verhalten dieser cyclischen Kohlenwasserstoffe, Alkoliole, Ketone, Säuren usw. zeigt, wie bereits erwahnt, sehr weit geliende Analogie mit dem Verhalten der analogen acyclischen Substanzen. Ein Unterschied ist z. B. der, daß cyclische Ketone wie Cyclopentanon (auch Kampfer) bei der Oxydation nicht wie die acyclischen Ketone 2 Moleküle einbasischer Säuren liefern, sondern 1 Molekül einer zweibasischen Säure (siehe z. B. Kampfersiture). Die Penta- und Hexamethylenderivate ähneln in ihren ehemischen Eigenschaften (speziell in ihrer mangelnden Additionsfälnigkeit) völlig den gesattigten, aliphatischen Verbindungen (ihr Ring besitzt eine große Beständigkeit) und unterscheiden sich scharf von ihren elefinischen, acyclischen Isomeren. Hingegen zeigen die aus weniger Kohlenstoffatomen bestehenden Ringe, insbesondere

der Trimethylenring, unter gewissen Umständen auffallend geringe Widerstandsfähigkeit gegen Halogene und Halogenwasserstoffsauren; der Ring wird hierbei unter Halogen- bzw. Halogenwasserstoffaddition gesprengt; dieses Verhalten erinnert sehr an das der ungesattigten Verbindungen.

Die alteyeltschen Verbindungen bilden also das verbindende Glied zwischen den ungesattigten Oleftnen und den gesättigten Paraffinen. Eine sehr plausible stereochemische Erklarung dieser Tatsachen gibt die Baeyer'sche Spannungstheorie (B. 18, 2277): die vier Kohlenstoffaffinitäten, welche im allgomeinen die von der van 't Hoff-Le Belschen Theorie geforderte Richtung aufweisen (Richtung von der Mitte zur Ecke des Tetraëders), konnen unter Umständen unter Energieaufwand aus dieser normalen Lage abgelenkt werden; je größer die Ablenkung aus der normalen Richtung ist, um so größer ist das Streben der Affinität, in die normale Richtung zurückzukehnen, d. i. die Spannung im Molekül. In der folgenden Tabelle ist unter a derjonige Winkol angegeben, um welchen jede einzelne zur Ringbildung verwendete Affinität aus der normalen Richtung infolge der Ringbildung abgelenkt ist:

	(((f
Äthylen	+ 54 ⁰ 44' 1)	Penta-methylen	.+ 0° 44′
	+ 24 ⁰ 44'	Heya-	5° 16′
	+ 9 ⁰ 34'	Hepta-	9° 38′

Tatsachlich sind in guter Übereinstimmung mit diesen Betrachtungen der Penta- und Hexamethylenring viel beständiger als die durch Halogene bzw. Halogenwasserstoffskuren sprengbaren Äthylenund Trimethylenringe. Auch entstehen meist Penta- und Hexamethylenringe leichter und oft auch in besserer Ausbeute als die zwei- und dreigliedrigen Ringe. Als Maß der Ringspannung gift die exakter bestimmbare Verbiennungswarme: 2 Molektile Trimethylen liefern bei der Verbrennung beträchtlich mehr Warme als 1 Molekül Hexamethylen.

In den seither besprochenen isocyclischen Verbindungen sind die Ringkohlenstoffatome ausschließlich durch einfache Bindungen aneinandergeknüpft; aber so wie den Paraffinen die Olefine entsprechen, so gibt es auch, besonders unter den Penta- und Hoxamethylenderivaten, eine ganze Reihe solcher Verbindungen, in

¹⁾ Im Acetylen ist die Ablenkung noch größer: 700 32'.

deren Molekül Doppelbindungen vorkommen, die sog. Cycloolefine (dem "Cyclopentan" usw. entsprechen so z. B. "Cyclopenten" und "Cyclopentadiën"). Wenn im Sochsring eine oder
zwei Doppelbindungen enthalten sind, zeigen diese Verbindungen
rein olefinischen Charakter; sind jedoch drei Doppelbindungen
vorhanden (Cyclohexatriënderivate), so zeigen die betreffenden
Substanzen höchst merkwurdigerweise einen vollig veränderten,
den sog. "aromatischen" Charakter (s. Abschnitt XVI usw.).

Sehr auffällig ist, daß das Cyclopentadien (s. d.), ein Kohlenwasserstoff mit fünfgliedrigem Ring und zwei Doppelbindungen, und das Cycloheptatrien (s. d.), ein Kohlenwasserstoff mit sieben gliedrigem Ring und drei Doppelbindungen, welche also beide in ihren molekularen Bau den aromatischen Cyclohexatrienderivaten sehr ühueln, vollkommen olefinischen und nicht aromatischen Charakter zeigen.

Man kennt auch Substanzen, in deren Molekul zwei Polymothylentinge derart kombiniert sind, daß zwei oder mehr Kohlenstoffatome beiden Ringen angehören:

Bicyclische Ringsysteme, in denen mehr als zwei Kohlenstoffatome beiden Ringen gemeinsam angehören, nennt man Brückenringe¹); sie kommen namentlich in Naturprodukten (Terpenen, Kampfern) vor.

Die synthetische Bearbeitung des alicyclischen Gebietes ist erst relativ spät begonnen. Bemerkenswert ist, daß aus Benzolderivaten nicht nur Hexamethylen-, sondern auch durch Abbau Pentamethylenderivate gewonnen worden sind (s. Chloranil). Eine große Zahl alicyclischer Substanzen kommt in Naturprodukten vor: große Mengen alicyclischer Verbindungen (Kohlonwasserstoffe und Säuren) mit fünf- und sechsgliedrigem Ring, zumal Hexahydroverbindungen der Kohlenwasserstoffe C₆ H₀, C₇ H₃, C₈ H₁₀ (m- und p-), C₉ H₁₂ (s- und a-) s. S. 384, sind besonders in der kaukasischen Naphta von Baku (auch in der galizischen) enthalten (s. S. 53; J. pr. Ch. [2] 45, 561). Eine sehr große Zahl alicyclischer Substanzen, fast ausschließlich Hexamethylenderivate und Substanzen mit bieyelischen Ringsystemen, kommen in den ätherischen Ölen vor (s. Terpene u. Kampfer). Besonderes Interesse

¹⁾ Es sei schon hier bemerkt, daß man nur sehr wenige Brückenringe mit einem aromatischen Ring kennt.

beanspruchen sie deswogen, weil sie vielleicht Zwischenprodukte sind beim Aufbau aromatischer Substanzen aus aliphatisch-acyelischem Material in der lebenden Pflanze. Sie werden indessen wegen ihrer vielfachen Beziehungen zu Benzolderivaten erst im Abschnitt XXVI. behandelt. Auch im Holzöl (Produkt der trockenen Destillation des Holzes, Nachlauf bei der Rektifikation des Holzgeistes) kommen alicyclische Substanzen (Ketone) vor (s. Ketopentamethylen).

A. Trimethylen- oder Cyclopropanderivate.

Trimethylen, C_8H_0 , gleich $H_2O < \frac{CH_2}{CH_2}$. Isomer Propylen, Entstoht (s. o.) aus Trimethylenbromid, $OH_2Br - OH_2 - OH_2Br$, durch Erhitzen mit Natrium oder Zinkstaub (Freund, J. pr. Ch. (2) 26, 367). Farbloses Gas. S.-P. etwa — 34°. Wird von Kaliumpermanganat im Gogensatz zu Propylen nicht angegriffen. Durch Chlor substituierbar. Verbindet sich nur sehr sehwer mit Brom, leichter mit Jodwasserstoff (zu Normal-Propyljodid). Bei 400° lagert sich Trimethylen teilweise in Propylen um; ebenso führt die Addition von Jodwasserstoff oder Brom eine "Sprengung des Ringes", d. i. Bildung einer offenen Kette, horbei.

Eine Reihe von Carbonsauren des Trimethylens ist dargestellt teils mittels der Malonestersynthese (Perlin, s. S. 827), teils durch Stickstoffabspaltung bei der Destillation gewisser Pyrazolinearbonsaureester (s. d.; sehr interessante Ringverengerung). Im Gegensatz zu ungesättigten Siluren sind die Trimethylenearbonsauren recht beständig gegen Permanganat. Die im Ring herrschende Spannung zeigt sich bei einzelnen Säuren nicht nur im Verhalten gegen Halogene und Halogenwasserstoff (s. S. 329), sondern auch bei der Destillation: es entstehen Lactone (Ringerweiterung). Ann. 281, 197.

Eine Reihe von

B. Tetramethylen- oder Cyclobutanderivaten

ist synthetisch dargestellt, andere sind beim Abbau des Pinens aufgefunden worden, wieder andere kommen in der Natur in den Nebenalkaloiden des Cocaïns vor, die sog. Truxillsäuren.

C. Pentamethylen- oder Cyclopentanderivate.

Pentamethylenderivate entstehen besonders leicht und glatt und zeigen meist große Ringfestigkeit.

Kotopentamethylen, *Gyclopentanon*, OH₂, OH₂, CO, entsteht bei der Destillation des Kalksalzes der Adipinsäure (s. S. 328) und kommt

Ein Derivat des Pentamethylens ist die Leuconsäture, Pentaketopentamethylen, $C_5O_5 + 4H_2O = CO < CO - CO$ CO - CO $damit eng verwandte Krokonsäure, <math>C_5H_2O_5$. Beide sind aus dem Kohlenoxydkalium (Nebenprodukt bei der Darstellung des Kaliums) gewonnen worden und in theoretischer Hunsicht schr interessant (Nietzki und Benehiser, B. 19, 293; 20, 1617). S. Hoxaoxybenzol.

Im Steinkohlenteer ist das Cyclopentadiën, CH=OH OH₂, enthalten (B. 29, 552), ein sehr reaktionsfähiger Kohlenwasserstoff, S.-P. 41°, von ausgeprägt olefinischem, nicht ausmatischem Charakter, der z. B. leicht Brom addiert (B. 34, 68); Cyclopentadiën gibt mit OH:OH O: OH:OH O: OH:OH

Durch komplizierten Abbau können Benzolderivata in Pentamethylenderivate verwandelt worden (s. Chloranil und B. 26, 513). Andere Pentamethylenderivate s. B. 27, 985; 28, 655; 30, 387.

D. Hexamethylen- oder Cyclohexanderivate.

Viele Hexamethylenderivate sind synthetisch aus aliphatischen Verbindungen dargestellt worden mittels genau derselben Reaktionen, mittels deren viele Pontamethylenderivate gewonnen worden sind (Malonestersynthese, intramolekulare Ketonbildung usw.). Wichtige Synthesen: Baeyer, A. 278, 88; J. Wislicenus, 275, 361; ferner A. 281, 25; 297, 113. Eine sehr große Zahl von Hexamethylenderivaten ist ferner durch Hydrierung aromatischer Verbindungen erhalten worden (daher die Bezeichnung "hydroaromatisch"); soweit solche im wesentlichen nur wegen ihrer Beziohungen zu den betreffenden aromatischen Substanzen Interesse haben, werden sie erst bei diesen besprochen.

Viele wichtige Hexamethylenderivate gehören zu den Terpenen und Kampfern; wegen ihrer Beziehungen zu den aromatischen Verbindungen einerseits und wichtigen bicyclischen Ringsystemen andererseits werden auch die zu den Hexamethylenderivaten gehörigen Vertreter dieser Körperklasse in dem Kapitel über Terpene und Kampfer besprochen (s. d.).

Die Hexamethylenderivate ahneln in ihren Eigenschaften sehr den Pentamethylenderivaten; die Ringfestigkeit ist ungefahr ebenso groß wie bei letzteren. Charakteristisch für manche Hexamethylenderivate ist die Fähigkeit (manchmal mit überraschender Leichtigkeit), in Benzolderivate uberzugehen. Die Aminoderivate des Hexamethylens unterscheiden sieh nur in verhältnismaßig unwesentlichen Punkten von den aliphatischen Aminen, dagegen in fundamentalor Woise von den aromatischen Aminen.

Cyclohexan, Hexamethylen, R-Hexylen, auch "Naphten" genannt, wasserklare Flüssigkeit von petroleumähnlichem Geruch; Sm.-P. + 6,4°; S.-P. 80,9°. Synthese aus Jodhexamethylen: A. 278, 110; B. 34, 2799; mittels 1,3-Dibiompropan (Timethylenbromid): B. 27, 216. Kommt z. B. auch im galizischen Potroleum und in der kaukasischen Naphta vor (B. 28, 577) und kann aus Benzol durch direkte Hydrierung mit Wassetstoff bei Gegenwart erhitzten Nickels gewonnen werden. (Sabatier, Obl. 1901, II, 201.)

Cyclohexanon, Ketohexamethylen, entsteht aus pimelinsaurem Calcium durch intramolekulare Ketonbildung. Wichtiges Ausgangsmaterial für die Darstellung von Hexamethylenderivaten. Nach Pfefferminze riechendes Öl, S.-P. 155°, welches im Holzöl vorkommt und bei der Oxydation quantitativ Adipinsäure liefert.

Ein methyliertes Cyclohexanon kann leicht aus Pulegon (s. d.)

gewonnen werden.

Von den Diketonen des Hexamethylens ist das 1,4-Cyclohexandion, p-Diketohexamethylen (dastellbar aus Succinylobernsteinsäureester, s. d.) und das 1,3-Cyclohexandion, Dihydroresorein, zu erwähnen, welches aus γ -Acetobuttersaureester und Natriumäthylat oder aus Resorein (s. d.) durch Reduktion gewonnen werden kann. Dihydroresorein ist ein Analogon des Acetylacetons, aber stärker sauer.

Durch Reduktion können die Cyclohexanone in die entsprechenden sekundären Alkohole, die Cyclohexanole, verwandelt werden. Cyclohexanol, aus Phonol und Wasserstoff nach Sabatter, Sm.-P. 17°, S.-P. 160°; Chinit, J.4-Cyclohexandiol, kommt in zwei cistransisomeren Formen vor (Sm.-P. 102° und 135°). In diese Klasse gehören ferner einige in der Natur vorkommende mehrwortige Alkohole: der optisch aktive Quercit (aus Eicheln), (UH.OH),: CH2, sowie ein optisch inaktiver, nicht spaltbarer, und zwei aktive Inosite, (UH.OH), haufig im tierischen und pflanzlichen Organismus aufgefunden, gelegentlich in Form von Methylüthern.

Bromeyolohexan, Co II, 11 Br, und Jodeyolohexan, schwere Öle, S.-P. 162 bzw. 180, entstehen aus Cyclohexanol durch Halogonwasserstoff; 1,4-Dibromeyelohexan, $C_0 H_{10}$ Br₂, analog aus Chinit, existiert in zwei cistransisomeren Formen. Hexachloroyelohexan, $C_0 H_0 Cl_0$, entsteht bei Einwirkung uberschüssigen Ohlors auf Benzol im Sonnenlicht. Feste, beim Destillieren oder durch Alkalien in Trichlorbenzol und Salzsaure zeifallende Masse; in zwei stereoisomeren Modifikationen bekannt.

Von den Carbonsäuren des Hexamethylens ist die Monocarbonsäure (Hexahydrobenzoesäure) zu nennen, welche durch Reduktion von Benzoesäure gewonnen wird, und die verschiedenen sehr wichtigen, struktur- und stereoisomeren Hexahydroprodukte der drei Benzoldicarbonsäuren (s. hydrierte Phtalsauren). Auch Oxy- und Ketosauren sind bekannt (Chinasaure, Succinylobernsteinsaure).

Homologe des Cyclohexans sind Hexahydro-toluol (S.-P. 102°), -m-xylol (S.-P. 119°) und ψ-cumol, Nononaphten (S.-P. 137°) (im

kaukasischen Petroleum).

Den bisher besprochenen Hexamethylenderivaten, in denen die Kohlenstoffatome nur durch einfache Bindungen verknüpft sind, stehen die olefinischen Hexamethylenderivate gegenüber, die im Kern eine oder zwei Doppelbindungen enthalten. Ihre Zahl ist außerordentlich groß.

Cyclohexen, Tetrahydrobenzol, OH2.CH2.CH1, aus Jodcyclohexan durch HJ-Abspaltung; farblose Plussigkeit, schwach lauchartig riechend, S.-P. 83 bis 84°, addiert Chlor und Brom, reduziert Permanganat; gibt ein flussiges Dibromid.

Cyclohexadiën, Dihydrobenzol, existiert in zwei sehr ühnlichen Isomeren, die sich durch die Lage der Doppelbindungen unterscheiden; S.-P. 81,5°, wenig beständig; addieren 4 Atome Brom; gehen mit Alkohol-Schwefelsaure eine himbeerrote bzw. blauviolette Filrbung. Im Steinkohlenteer nachgewiesen. — Homolog sind z. B. Dihydro-p-xylol,

S.-P. 1330, und

p-Dihydrocymol, OH_3 . $C < OH_1$. $OH_2 > 0$. $OH: (OII_3)_2$, isomer mit den Terpenen $O_{10}H_{16}$; zeigt terpenartigen Geruch, unbeständig; Synthese aus Succinylobernsteinsäureester B. 26, 282.

Auch ungesattigte Alkohole, Ketone und Carbonsturen der Hexamethylenreihe sind bekannt; betr. ungesättigter Dicarbonsturen s. hydrierte Phtalsäuren. Benzolkerne mit sog. "chinoider" Bindungsatt sind vielleicht Cyclohexadiönringe; diese Substanzen werden wegen ihrer nahen genetischen Beziehungen zu manchen Benzolderivaten erst bei diesen besprochen.

Cyclohexatriën siehe Gruppe β (Benzolderivate).

E. Cycloheptan-, Cyclooctan- und Cyclonenanderivate.

Seitdem Heptamethylenderivate unter den Abbauprodukten des Cocaïns und Atropins aufgefunden worden sind, sind Suberon und seine Umwandlungsprodukte Ausgangsmaterialien für mannigfache und komplizierte Synthesen geworden.

Suberon, Ketoheptamethylen, (OH₂)₆: OO, S.-P. 179⁶, entsteht durch intramolekulare Ketonbildung aus korksaurem Kalk und liefert bei der Oxydation Pimelinsaure (Konstitutionsbeweis); Suberon kann reduziert werden zu Heptamethylen, Suberan, Cycloheptan, (OH₂)_n. Siedepunkt 117⁶, welches mit Brom und Aluminiumbromid unter Ringverengerung Pentabromtoluol liefert. Das Gegenstück zu dieser Ringverengorung ist die sehr merkwurdige Überführung von Pseudophenylessigsaure (aus Benzol und Diazoessigester gewonnen) in eine Oycloheptatrienearbonsaure (drei Doppelbindungen im Kern). Cyclo-

heptatriën, Trophiden, CH₂ CH: CH. CH. auf kompliziertem Wege aus Suberon (A. 317, 204) und durch Abbau aus Cocain und Atropin

(s. d.) gowonnen, S-P. 1166, riceht lauchartig und teluelähnlich, verharzt an der Luft und addiert sehr energisch Bromwasserstoff, zeigt also elefinischen, nicht aromatischen Charakter (s. S. 380).

Cyclooctan, C₈II₁₆, ist aus einem Alkaloid der Granathaumrinde, ein Cyclononanon aus sehacinsaurem Kalk erhalten worden.

β) Benzolderivate.

XVI. Allgemeines und Theorie.

Die Benzelderivate leiten sich in ganz ähnlicher Weise von dem Kohlenwasserstoff C₆ H₆, Benzel (und komplizierteren Kohlenwasserstoffen, die selbst wieder Benzelderivate sind: Naphtalin, Anthracen u. a.), ab, wie die Methanderivate vom Methan. Man nennt sie auch "aromatische Verbindungen", welcher Name aber nur historisch, nicht sachlich begründet ist, da angenehm aromatisch riechende Verbindungen sich auch in den anderen Klassen finden.

Das Benzel ist, wie seine Formel $C_0 \coprod_0$ zeigt, eine weit wasserstoffarmere Verbindung als die Paraffine; so unterscheidet es sich vom Hexan, $C_0 \coprod_{11}$, durch den Mindergehalt von acht Wasserstoffatemen. Dementsprechend sind alle Benzelderivate weit wasserstoffürmer bzw. kohlenstoffreicher als die analogen Methanderivate: man vgl. Benzeüsture, $C_7 \coprod_{14} O_2$, mit Heptylsäure, $C_7 \coprod_{14} O_2$; Anilin, $C_6 \coprod_{7} N$, mit Äthylamin, $C_2 \coprod_{7} N$, usf.

Die Wasserstossatome des Benzols sind wie jene des Methans ersetzbar gegen die verschiedensten Elemente und Atomgruppen. Durch Halogeneintritt entstehen die Substitutionsprodukte, durch Eintritt von NH₂ die aromatischen Basen, von OH die Phenole, von NO₂ die Nitroverbindungen, von CH₈ usw. die Homologen des Benzols; ferner gibt es aromatische Alkohole, Aldehyde, Sauren usw.

Übersicht über einige Benzolderivate.

C ₃ H ₅ —CH ₃ Methylbenzol = Toluol	$C_0H_4(OH_8)_2$ Dimethylbenzole $= Xylole$	O ₀ H ₈ (CH ₈) ₈ Trimethylbenzole
C ₆ H ₅ —Cl Chlorbenzol	$G_0H_4Gl_2$ Dichlorbenzole	C ₀ U ₈ Ol ₉ Trichlorbenzole
C ₆ H ₅ —O H Phenol	C ₆ H ₄ (OH) ₂ Resor c in usw.	C ₆ H ₈ (OH) ₈ Pyrogallol usw.
${f C_0H_5-\!\!\!\!\!-\!$		
${ m C_6H_6}$, N ${ m C_2}$ Nitrobenzol	$O_0 \Pi_4 (N O_2)_2$ Dinitrobenzole	C ₆ H ₈ (NO ₂) ₂ (OH) Dmitrophenole
$C_6H_6-NH_2$ Anilin	${ m C_6H_4(NH_2)_9}$ Phenylendiamine	C ₀ H ₃ (NH ₂) ₃ Triamidobenzole
C ₆ H ₅ —SO ₃ H Benzolsulfosäure	C ₀ H ₄ (NH ₂)(SO ₈ H) Sulfanilsäure usw.	C ₆ H ₈ (SO ₉ H) ₈ Benzoltrisulfosture
C ₆ H ₅ —CO ₂ H Benzoesaure	$0_6 extbf{II}_4 (0 extbf{O}_2 extbf{II})_2$ Plitalsäuren	0 ₀ H ₈ (UO ₂ H) ₉ Hemimelliblisituro usw.
C ₆ H ₅ —ON Benzonitril	0 ₆ II ₄ (OH) (OO ₂ H) Salicylsäure	

Die eintretenden Gruppen nennt man, zumal wenn sie aneinandergereihte Kohlenstoffatome enthalten, Seitenketten, den übrigen Teil des Benzolmoleküls "Bensolkern".

Diese Benzolderivate sind in ihren Eigenschaften teilweise den analog zusammengesetzten Methanderivaten vollkommen analog, teilweise bieten sie auch neue und eigenartige Verhältnisse dar (s. S. 387).

Man unterscheidet die Benzolderivate als Mono-, Bi-, Tri-usw. Derivate, je nachdem im Benzol ein, oder zwei oder mohr Wasserstoffatome durch die genannten Elemente oder Gruppen ersetzt sind. So sind z. B. (s. Tab.) Toluol und Chlorbenzol Monoderivate, Dimethylbenzol und Dichlorbenzol Biderivate usf. Wie bei den mehrwertigen Alkoholen und Säuren ist es nicht erforderlich, daß die eintretenden Gruppen untereinander gleich

sind, man kennt vielmehr unzählige Verbindungen mit mehreren verschiedenen Substituenten (s. Tab.). Derartige Verbindungen haben dann meist den Partialeharakter aller derjenigen Monoderivate, welche aus dem Benzol durch Austausch eines Wasserstoffatoms gegen einen dieser Substituenten hervorgehen.

Alle Benzolderivate können durch relativ einfache Reaktionen in Benzol selbst oder nahe Abkömmlinge desselben übergeführt werden. So geben alle Carbonsäuren des Bonzols (Benzoesäure, Phtalsaure, Mellithsäure usw.) bei der Destillation mit Kalk Benzol; andere Säuren, wie Salicylsauren, durch Kohlensaureabspaltung Phenol usf. Letzteres kann durch Destillation über Zinkstaub in Benzol umgewandelt werden. Die Homologen des Benzols gehen durch Oxydation in Carbonsäuren desselben, und diese durch Erhitzen mit Kalk in Benzol selbst über usf.

Die Beziehung der Benzolderivate zu ihrer Muttersubstanz ist also eine sehr enge.

Dies 1st besonders darum bemerkenswert, weil die Atomgruppierung $\mathrm{C}_{\theta}\mathrm{H}_{\theta}$ bereits ein ziemlich kompliziertes Molekül bildet, und weil das Benzol seinerseits nicht auf einen einfacheren Kohlenwasserstoff von 5, 4 oder 3 Kohlenstoffatomen zuruckgeführt werden kann (so führt die Oxydation des Benzols, die nur sehwer erfolgt, gleich zu Kohlensaure oder ahnlichen einfachen organiseiten Säuren).

Die Benzolderivate sind untereinander durch die mannigfaltigsten Reaktionen verknüpft. Die Nitrogruppe ist leicht in Amid umwandelbar, letzteres gegen Halogen, Wasserstoff, Hydroxyl, ferner Halogen gegen Methyl oder Carboxyl austauschbar usf.

Die "o. N." (S. 27) der Benzolderivate werden nach analogen Regeln wie die der Fettkorper gebildet, das Benzol selbst als Oyclohexatrien oder Benzen bezeichnet; s. B. 26, 1623.

Unterschiede zwischen Benzol- und Fott-Kohlonwasserstoffen,

Das Benzol unterscheidet sich von den Fettkohlenwasserstoffen besonders durch folgende Reaktionen:

1. Mit konzentrierter Salpetersaure bildet es Nitrobenzel:

$$C_0H_0 + HO.NO_2 = C_0H_1.NO_2 + H_2O.$$

2. Mit konzontrierter Schweselsäure entsteht Benzolsulfosäure (s. d.):

$$C_6H_6 + HO.SO_3H = C_6H_5(SO_8H) + H_2O.$$
Bornthson, Organ. Chemic. 10. Auft. 22

In gleicher Weise sind fast alle Benzolderivate fühig, in glatter Reaktion Nitroverbindungen und Sulfosturen zu bilden.

Die normalen Paraffine werden bekanntlich durch konzentrierte Salpetersdure (S. 113) oder Schwefelsdure meist nicht oder nur sehr schwer angegriffen; die Olefine bilden mit letzterer Additionsprodukte ohne Wasseraustritt.

- 3. Die Homologen des Benzols unterscheiden sich von den Paraffinen wesentlich durch ihre Oxydationsfähigkeit; während oxydierende Mittel letztere nur schwer angreifen, werden erstere dadurch leicht zu Benzolcarbonsauren oxydiert.
- 4. Die Halogenverbindungen C_6H_5X sind meist (siehe aber Phenylmagnesiumbromid) weniger reaktionsfähig, die Hydroxylverbindungen, z. B. $C_6H_5(OH)$, von mehr saurer Natur als die entsprechenden Fettkörper. Die Gruppe C_0H_5 , Phenyl, unterscheidet sieh daher von der Äthylgruppe C_2H_5 dadurch, daß sie einen stärker sauren, "negativen" Charakter besitzt (vgl. V. Meyer, B. 20, 534, 2944; A. 250, 118).

Der negative Charakter der Phenylgruppe wird auf die Anwesenheit der Doppolbindungen zurückgeführt, welche auf benachbarte Wasserstoffatome eine schwach acidifizierende Wirkung ausüben (B. 28, 1501).

Man nennt die Phenylgruppe und analogo, einwertige, aromatische Radikale häufig "Aryl-", früher auch "Alphyl"-gruppen (J. pr. Ch. [2] 59, 247).

5. Diazoverbindungen sind fast nur in der aromatischen Reihe bekannt usf.

Charakteristisch für Benzolderivate sind ihre

Isomerieverhältnisse.

1. Während sich von jedem Hexan, C₆H₁₄, theorotisch wie tatsächlich schon mehrere isomere Monodorivate ableiten, vermag das Benzol stets nur ein einziges Monodorivat zu bilden; isomere Monodorivate des Benzols sind unbekannt. Die sechs Wasserstoffatome des Benzols sind also "gleichwertig".

Beweis der Gleichwertigkeit der sechs Wasserstoffatome.

Die Wasserstoffatome seien mit a, b, e, d, e und f bezeichnet. 1. Das Phenol, $C_6\Pi_5(OH)$, desson Hydroxyl an die Stelle des Wasserstoffatoms a getreten sein möge, läßt sich in Brombenzol, C_0H_5 Br, und dieses in Benzoesaure, C_0H_5 (CO₂H), überführen. In letzterer hat daher das Carboxyl auch die Stellung a (d. h. ersetzt das Wasserstoffatom a).

2. Die drei existierenden Oxy benzoës auren, $C_0H_4(OH)(CO_2H)$, sind teils aus der Benzoës aure darstellbar, teils in diese überfuhrbar. Auch ihr Carboxyl nimmt also die Stellung a ein. Ihne Hydroxyle müssen sich also an der Stelle anderer Wasserstoffatome befinden. Diese seien beliebig b_1 e und d.

3. Die Oxybenzoësäuren vermogen Kohlensaure abzuspalten $[C_6H_1(OH)(OO_2H)=C_8H_5(OH)+OO_2]$ und liefern dabei alle drei (dasselbe) Phenol, C_6H_5 . OH. Da dieses das Hydroxyl (nach 1) in a enthält, andererseits das Hydroxyl in den Oxybenzoesauren die Wasserstoffatome b, c und d ersetzte (nach 2), so sind die

Wasserstoffatome a, b, c und d gleichwertig.

- 4. Nun sind, wie S. 340 darzulegen, zu je einem Wasserstoffatom zwei Paare von gleichartig gebundenen ("symmetrischen") Wasserstoffatomen vorhanden, d. h. solche, von welchen entweder das eine oder das andere durch itgend welche Atomgruppen vertreten werden kann, ohne daß verschiedene Substanzen entstehen. Ein solches Paar kann nicht unter den in a, b, c und d stehenden enthalten sein, weil sonst nicht drei verschiedene Oxybenzoesduren existieren konnten. Es konnen also nur die beiden restierenden Wasserstoffatome, e und f, sein, welche mit je einem der vorigen zu a symmetrisch gebunden, also diesen gleichwertig sind; d. h. etwa e = c, f = b. Da nun a = b = c = d, so sind sämtliche sechs Wasserstoffatome gleichwertig (Ladenburg, B. 7, 1684; s. a. Nölling, B. 37, 1027).
- 2. Werden im Benzol hingegen zwei Wasserstoffatome gegen andere Elemente oder Gruppen ersetzt, so daß Biderivate entstehen, so existieren diese in drei verschiedenen isomeren Arten. So gibt es drei Dichlorbenzole, $C_6H_4Cl_2$, drei Diamidobenzole, $C_6H_4(NH_2)_2$, drei Dimethylbenzole, $C_6H_4(CH_3)_2$, drei Oxybenzoësäuren, $C_6H_4(OH)(OO_2H)$ (s. Tab. S. 336) usw.

Man kann sogar beweisen, daß überhaupt nur je drei isomere Biderivate des Benzols existieren können.

Es läßt sich nämlich zeigen, daß zu jedem Wasserstoffatom des Benzels, z. B. zu a, zwei Paare anderer Wasserstoffatome, z. B. b und f, e und e, symmetrisch gebunden sind, so daß es keinen Unterschied macht, ob, wenn a besetzt ist, das zweite Substituens an die Stelle des einen oder des anderen der symmetrisch gebundenen Wasserstoffatome tritt. Nach obiger Bezeichnung ist also ab = af, und ebense ac = ae. Hingegen sind die Bindungsarten ab und ac nicht gleichartig, sondern

repräsentieren Isomere. Die Bindungsweise ad, der einzige übrige Fall, stellt das dritte Isomere vor.

Beweise, daß zu einem Wasserstoffatom (a) zwei Paare von symmetrisch gebundenen anderen Wasserstoffatomen existieren,

sind von verschiedenen Seiten, zumal von Ladenburg, erbracht worden. Einer derselben sei hier skizziert.

- 1 Nach Hubner und Petermann (Ann. 149, 129; vgl. nuch Hubner, Ann. 322, 67, 166) liefert die durch Bromierung von Benzoësaure gewonnene (sog. Meta-) Brombonzoesaure (deren Bromatom in c, Carboxyl in a stehen möge) mit Salpetersaure zwei Nitrobrombenzoesauren, C₆H₈Br(NO₂)(CO₂H) (NO₂ etwa in b und f). Diese gehen durch nascierenden Wasserstoff in dieselbe (sog. Ortho-) Amidobenzoësäure, C₆H₄(NH₂)(CO₂H), uber (Reduktion von NO₂ zu NH₂ und Rückwärtssubstitution). Da dieselbe Amidobenzoësäure entsteht, während doch die zwei Nitrogruppen in den beiden Nitrobrombenzoesäuren wegen der Verschiedenheit der letzteren an Stelle zweier verschiedener Wasserstoffatome (b und f) sich befinden müssen, so folgt daraus, daß diese letzteren zu dem Wasserstoffatom a symmetrisch gebunden sind; d. h. ab = af.
- 2. In analoger Weise liefert die Oxybenzodsäure, welche aus der eben besprochenen Amidobenzoesaure darstellbar ist (die Saheylskure), zwei Nitroderivate, $O_6H_8(O\,H)(NO_2)(CO_2II)$, Wenn man aber in diesen das Hydroxyl (was auf Umwegen möglich ist) gegen Wasserstoff ersetzt, so sind die entstehenden Nitrobenzodsäuren, $O_6H_4(NO_2)(OO_2H)$, identisch, also die Wasserstoffatome, welche durch NO_2 ersetzt sind, in symmetrischer Stellung zu a. Wenn man nun diese Nitrobenzoesäure zu Amidobenzoësäure, $O_6H_4(NH_2)(OO_2H)$, reduziert, so erhält man nicht die obige (Ortho-) Amidosaure ab = af, sondern eine isomere. Die Nitrogruppen der Nitrosäuren können also nicht an der Stelle D = D, sondern mussen an Stelle zweier anderer Wasserstoffatome (otwac und e) sich befinden, welche also gleichfalls zu a symmetrisch stehen; d. h. ac = ac (Hubner, Ann. 195, 4ff.).

Mithin sind zum Wasserstoffatom a zwei Paare von Wasserstoffatomen symmetrisch gebunden; ab = af; ac = ac. Als dritte Bindungsweiso bleibt nunmehr nur die folgende übrig: ad; das sechste Wasserstoffatom d steht dem ersten (a) gegenüber in "vereinzelter" Stellung.

Über einen anderen einfachen Beweis s. Nolling, B. 37, 1015. Vgl. "Ladenburg, Theorie der aromatischen Verbindungen", Braunschweig 1876; Wroblewsky, Ann. 168, 153; 192, 196; B. 8, 573; 9, 1055; 18, Ref. 148,

Bei obigen Betrachtungen ist angenommen worden, daß beim Übergang der einen Verbindung in die andere durch Austausch von Atomen oder Atomgruppen (NO2 gegen NH2, OH gegen H) dieser Austausch ohne gleichzeitigen Eintritt sog. "molekularer Umlagerungen" (s. S. 180) verlaufe. Man kann dies für eine Reihe von Reaktionen, welche verhaltnismäßig glatt und bei niedriger Temperatur verlaufen, unbedenklich annehmen, wie vielfache Erfahrung gezeigt hat. Die Fälle, wo molekulare Umlagerungen eintreten, sind bekannt.

Umlagerungen treten besonders bei höherer Temperatur ein; so entsteht durch Erhitzen des ortho-oxybenzoesauren (salteylsauren) Kalis auf 2200 das Kalisalz der Para-Saure; die drei isomeren Brombenzolsulfosäuren, $C_0H_4Br(SO_3H)$, und die drei Bromphenole, $C_0H_4Br(OH)$, liefern beim Schmelzen mit Kah statt der drei zugehorigen Dioxybenzole, $C_0H_4(OH)_2$, nur dasjenige der Meta-reihe (Resorcin); die Ortho-Phenolsulfosäure, $C_0H_4(OH)SO_3H$, verwandelt sich beim Erhitzen

in die Para-Saure usf.

Derartige Reaktionen sind wahrscheinlich durch eine sukzessive Anlagerung und Abspaltung von Atomen oder Atomgruppen bedingt.

Ortho-, Meta-, Para-Biderivate.

So wie man die Monoderivate des Benzols ineinander überführen kann (s. S. 337), so kann man auch aus einem Biderivat, z.B. C₆H₄(NO₂)₂, andere Biderivate, z.B. C₆H₄(NH₂)₂, dorstellen. Da nun die Biderivate des Benzols jedesmal in drei isomeren Modifikationen existieren, so ordnen sie sich nach ihrer Zusammengehörigkeit und Überführbarkeit in drei große Klassen. Innerhalb jeder solchen Klasse sind die einzelnen Glieder durch die verschiedensten Reaktionen miteinander verbunden.

Diose drei Klassen von Biderivaten nennt man — in Anlehnung an einen von Körner aus jetzt nicht mehr zutreffenden Grunden gemachten Vorschlag — Ortho-, Meta- und Para-Verbindungen und bezeichnet sie kurzweg mit den Buchstaben o-, mund p-. So ist z.B. o-Diamidobenzol dasjenige, welches aus o-Dinitrobenzol durch Reduktion entsteht. Es laßt sich experimentell nachweisen (s. S. 345), daß die Ortho- und Meta-stellungen der Wasserstoffatome diejenigen sind, welche im Molekule paarweise vorhanden sind, während der Para-stellung keine symmetrische Stellung entspricht. Desgleichen sind zur weiteren Unterscheidung der Ortho- und Meta-Verbindungen experimentelle Anhaltspunkte vorhanden (s. S. 345).

Isomere Tri- usw. -derivate.

Von Triderivaten des Benzols, CoH3X3, sind, wenn die drei Substituenten gleich sind, stets — wie bei den Biderivaten — drei Isomere bekannt, welche man aus theoretischen Gründen (S. 345) als v-, s- und a-Verbindungen unterscheidet.

Sind aber nur zwei der Substituenten gleich, so gibt es sechs, sind alle ungleich, zehn Isomere. Der Tetraderivate, $C_0\Pi_2X_4$, gibt es bei gleichen Substituenten wiederum je droi, der Pontaderivate, C_0HX_5 , und der Hexaderivate, C_6X_6 , nur je eines (dementsprechend, daß man sie umgekehrt als Di-oder Monodolivate eines ganz substituierten Benzols bzw. als ein solches selbst auffassen kann). Sind die Substituenten ungleich, so sind viele Isomericfülle bekanut.

Additionelle Derivate. (Überführung in Hexamethylen-[Cyclohexan-]derivate.)

Der Benzelkern der Benzelderivate besitzt einen hohen Grad von Beständigkeit, so daß z. B. Kaliumpermanganat in der Kälte denselben unangegriffen läßt. Jedoch sind das Benzol und soine Derivate, wenngleich meist weit schwerer als beispielsweise Äthylen, additionsfühig und vereinigen sich je nach den Bedingungen mit zwei, vier oder sechs Atomen Wasserstoff oder Chlor oder Brom. So bilden z. B. die Phtalsäuren, CaH4(CO2II)9, Di-, Tetrabzw. Hexahydrophtalsauren; dem Benzol korrespondiert das Hexahydrobenzol, Co H12. Diese Hexahydroverbindungen (siehe Hexamethylenverbindungen) vermögen dann aber kaum noch mehr Wasserstoff (Halogen usw.) aufzunehmen (s. hierzu S. 351); sondern geben sogar durch Oxydation die addierten Atome wieder ab. Analog verbindet sich das Benzolhexachlorid, Co II o Clo, in keiner Weise mehr mit Wasserstoff oder Chlor, spaltet vielmehr leicht 3 Mol. Chlorwasserstoff ab. Hierin unterscheiden sich die besprochenen Verbindungen sehr wesentlich von den Olefinen bzw. deren Derivaten, mit denen sie isomer sind.

Analoge Verhaltnisse zeigen sich bei den anderen Additionsprodukten.

Den Benzolring in C_6H_6 bezeichnet Baeyer als einen "tertiären", denjenigen in C_6H_{12} , Hexamethylen, als einen "schundären" oder "reduzierten" Benzolring.

Durch Verwandlung von einer oder zwei der im Benzolkern angenommenen Kerndoppelbindungen in einfache (z. B. durch Wasser-

stoffanlagerung) werden die aromatischen Substanzen zu rein olefinisch reagioronden Hexamethylenderivaten; Verwandlung der letzten Kerndoppelbindung in eine einfache führt zu aliphatisch, gesättigt reagierenden Hexamethylenderivaten (sofern nicht etwa in einer Seitenkette noch eine Doppelbindung enthalten ist). Eine ganz analoge sprunghafte Änderung des ganzen Charakters infolge Hydrierung der aromatischen Kerndoppelbindungen findet man auch bei den aromatisch reagierenden heterocyclischen Verbindungen (s. Einleitung zu den heterocyclischen Verbindungen).

Konstitution des Benzols; Benzoltheorie.

Die dermaligen Anschauungen über die Konstitution des Benzols und seiner Derivate berühen hauptsächlich auf der Benzoltheorie Kekulé's (1865), welche wegen der Eleganz, mit welcher sie die bekannten Tatsachen erklart, fast allgemeine Anerkennung gefunden hat. Seit ihrer Aufstellung ("Kekulé, Lehrbuch der organischen Chemie" II, 193; Ann. 137, 129) ist dieselbe durch zahllose Untersuchungen weiter gestützt und begründet worden. Ihre Hauptpunkte sind die folgenden:

1. Die Gleichwertigkeit der sechs Wasserstoffatome des Benzols und die Existenz je dreier isomerer Biderivate ware nicht verständlich, wenn man ihm nach Analogie der Fettkorper eine offene Kohlenstoffatomkette zuschreiben wollte.

Die Forderung, daß die Wasserstoffatome des Benzels völlig gleichartig gebunden sein mussen, kann hingegen sofort erfullt werden, wenn man annimmt, daß das erste und letzte Kohlenstoffatom der aus sechs Atomen bestehenden Kette vollig ebenso miteinander verbunden sind, wie alle anderen Atome untereinander; d. h. daß die Atome eine "geschlossene Kette" (s. S. 25 und 54), einen "Ring" bilden, entsprechend dem Schema:

Da die Kohlenstoffatome bei dieser Bindungsweise alle gleichartig gruppiert sind, so können auch die sechs Wasserstoffatome von ihnen ganz symmetrisch gebunden werden.

2. Die weitere Bedingung, daß die aufzustellende Benzolformel die Existenz je dreier isomerer Biderivate erklarbar macht, wird nur dann erfullt, wenn jedes Kohlenstoffatom ein Atom Wasserstoff bindet, also sechs CH-gruppen ringförmig zusammenhängen.

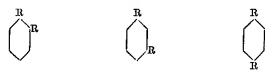
Bleibt zunachst die Frage außer Betracht, wie die Kohlenstoffatome mit ihren jedesmaligen vierten Affinitaten zusammentreten, so erhalt man für Benzel die schematische Formel·

Dieses "Sechseckschema" wird wegen der darin zum Ausdruck gelangenden völligen Symmetrie häufig benutzt.

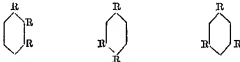
3. Zu der Anschauung, daß die Kohlenstoffatome des Benzols eine geschlossene Kette bilden, gelangt man auch auf Grund der S. 342 besprochenen Fahigkeit des Benzols und seiner Derivate, (bis zu) sechs Atome Wasserstoff oder Halogen aufzunehmen, aber nicht mehr. Es entstehen so Verbindungen von der Formel C_6 H_6 X_6 usw., also der empirischen Zusammensetzung substituierter Olefine, von denen sie sich aber charakteristisch durch ihre Unfahigkeit weiterer Wasserstoffaufnahme unterscheiden. Dies führt ungezwungen für das Hexahydrobenzol zu folgender Konstitutionsformel:

nach welcher es als Hexamethylen (Cyclohexan), (CH₂),, orscheint.

4. Das obige Benzolschema gestattet eine sehr einfache Erklärung der Tatsache, daß zu je einem Kohlenstoffatom (1) zwei Paare symmetrisch gebundener Kohlenstoffatome (2 und 6 sowie 3 und 5) existioren, und daß eine Art von Stellung (1 zu 4) im Molekül nur einmal vorkommt. Die Existenz je dreier Biderivate erklart sich somit gleichfalls sehr einfach; denn es erscheinen nur folgende drei Arten von Biderivaten möglich: 1. solche, deren Substituenten (R) an "benachbarte" Kohlenstoffatome (1,2 = 1,6), 2. solche, deren Substituenten an zwei durch ein drittes "getrennte" Kohlenstoffatome (1,3 = 1,5), und 3. solche, deren Substituenten an zwei "gegenüberstehende" Kohlenstoffatome (1 und 4) gebunden sind. Man bezeichnet diese drei Arten von Isomerien kurzweg folgendermaßen.



Ferner findet die Existenz isomerer Tri- usw. -derivate des Benzols durch das Benzolschema sehr einleuchtende Erklärung. Ber gleichen Substituenten (R) sind für die Triderivate z. B. folgende Falle möglich:



Stellung: "vicinal" = [v] "asymmetrisch" = [a] "symmetrisch" = [s].

"benachbart" "getrennt"

Oharakterisierung der Ortho-, Meta- und Para-Biderivate. Ortsbestimmung.

- 1. Die o-, m- und p-Verbindungen sind innerhalb jeder einzelnen Klasse durch ihre genetische Zusammengehörigkeit (siehe S. 311) charakterisiert.
- 2. Die S. 340, sub 1. besprochene, aus den zwei Nitro-(meta-)brombenzoësauren entstehende Amidobenzoësaure (Sm.-P. 145°) gehört in die Klasse der sog. Ortho-, die daselbst sub 2 erwähnte, aus den zwei Nitro- (ortho-) oxybenzoësauren darstellbare Amidobenzoësaure (Sm.-P. 174°) in die Klasse der sog. Meta-Vorbindungen. Folglich sind die Ortho- wie die Meta-Stellungen solche, welche sich im Molekti zweimal finden, entsprechend der Bozeichnung S. 310: ab = af, ac = ac. Daher ist die dritte, den beiden obigen isomere Amidobenzoësäure (Sm.-P. 187°) eine

Paraverbindung, und ebenso jedes durch glatte Reaktion aus ihr darstellbare oder in sie überführbare andere Biderivat.

Hierdurch sind die Para-Biderivate charakterisiert als diejenigen, deren Substituenten-Stellung (a.d., S. 340), sich im Benzolmolekul nur einmal findet.

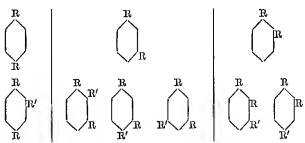
- 3. Unabhängig von der Theorie lassen sich die o-, m- und p-Verbindungen experimentell noch weiter charakterisieren. Von den Para-Biderivaten leitet sich durch Ersetzung eines dritten Wasserstostatoms gegen einen Substituenten stets nur ein einziges Triderivat, von den Ortho-Biderivaten leiten sich hingegen zwei, von den Meta-Biderivaten endlich sogar drei Triderivate (Co II3 R3 oder Co II3 R2 R2) ab. Vorausgesetzt ist hierbei, daß die Biderivate gleiche Substituenten enthalten.

So entspricht einem der drei Dibrombenzole, CaH1Br2, dem festen, Sm.-P. 890, nur ein einziges Tribrombenzol, CgHgBrg; einem anderen, Sm.-P. -- 10, S.-P. 2240, hingegen entsprechen zwei, und dem dritten (flussig, S.-P. 2190) drei verschiedene Tribrombenzole (Korner). Das Gleiche gilt für die durch Eintritt von NO2 entstehenden (sechs) Nitrodibrombenzole, CoHaBra (NO2). Das erste der Dibrombenzole ist eine Para-, das zweite eine Ortho-, das dritte eine Meta-verbindung. Ganz analoge Beziehungen existieren zwischen den drei isomeren Diamidobenzolen, CaH4 (NH2)2, und den sechs sich von ihnen ableitenden Diamidobenzoesauren, Co II. (NII2)2 (OO2H) (Griess, B. 7, 1223); zwischen den drei Xylolon, C6H4(OH3)2, und den sechs Nitroxylolen (Nolting, B. 18, 2687) sowie zwischen den drei Phtalsauren, Coll4 (CO211)2, und den sechs Oxyphtalsauren, Co H3(OH)(OO2H)2. Stellt man die eine gleiche Anzahl von Triderivaten liefernden Biderivate zusammen, so findet sich, daß sie auch jedesmal einer und derselben (o., m., p.) Klasse angehören, also ineinander überführbar sind.

4. Bei der großen Übereinstimmung zwischen den Tatsachen und der Theorie bezüglich der Existenz isomerer Bi- usw. -derivate hat die Aufgabe einen großen Reiz gewonnen, zu ermitteln, welche der drei Bindungsarten 1,2 (= 1,6), 1,3 (= 1,5) und 1.4 den Ortho-, den Meta- und den Para-Biderivaten zukommt ("Ortsbestimmung").

Diese Aufgabe ist zunächst bezüglich der Para-Verbindungen einfach zu lösen. Das Kohlenstoffatom 4 nimmt zum Kohlenstoffatom 1 eine vereinzelte Stellung ein, d. h. es existiert kein symmetrisch zu 4 an 1 gebundenes Kohlenstoffatom. Daher sind die Para-Verbindungen = 1,4-Verbindungen.

5. Ferner läßt sich aus dem Benzolschema leicht ableiten und ist aus der folgenden Zusammenstellung ohne weiteres ersichtlich, daß, bei gleichen Substituenten, von einem 1,4-Biderivat nur ein einziges, von einem 1,2-Derivat zwei, von einem 1,3-Derivat drei verschiedene Triderivate ableitbar sind (welche, im Fall der dritte Substituent von den beiden ersten verschieden, alle ungleich, anderenfalls z. T. miteinander identisch sind):



Die Para-Derivate sind daher als 1,4-, die Meta- als 1,8-, die Ortho-Derivate als 1,2-Verbindungen zu bezeichnen (Körner; siehe Ladenburg's zit. Broschuro).

- 6. Zu gleichem Resultat haben andere Argumente geführt, die z. T. dem Körner'schen Beweise zeitlich vorangegangen sind. Man vgl. Ladenburg's Beweis der schon von Baeger vermuteten symmetrischen Natur des Mesitylens (= 1, 3, 5), aus welchem für das aus letzterem darstellbare Metaxylol die Stellung 1,3 folgt (A. 179, 169); Graebe's Argumentationen bezüglich der Konstitution 1,2 der gewöhnlichen Phtalsäure wegen ihrer Bildung aus Naphtalin (A. 149, 22) usf. Vgl. a. Nolting, B. 37, 1027.
- 7. Die Ortsbestimmung der Triderivate beruht auf derjenigen der Biderivate, welche in jene überführbar sind oder umgekehrt. Liefert z. B. sowohl das 1,2- wie das 1,-4-Nitrotoluol, $G_0\Pi_4(OH_3)(NO_2)$, bei Einfuhrung einer zweiten Nitrogruppe ein und dasselbe Dinitrotoluol, $G_0H_8(OH_3)(NO_2)$, so wird in diesem das Methyl zur einen Nitrogruppe in Ortho-, zur anderen in Parastellung sich befinden, es wird also eine 1,2,4- oder (a)-Verbindung sein.

Spezielle Benzolformeln.

Das soither benutzte Benzelschema disponiert nur über drei Alfinitäten jedes Kohlenstoffatoms und läßt unentschieden, wie die jedesmalige vierte Affinität sich absättigt. Diese Absättigung kann wegen der Gleichwertigkeit der sechs Kohlenstoffatome nur in symmetrischer Art erfolgen. Es kommen hierüber hauptsächlich folgende Vorstellungen in Betracht:

1865

(Claus 1867; Körner).

Die Formel (I) steht an sich mit den meisten Tatsachen, Bildungsweisen, Additionsreaktionen usw. in sehr guter Übereinstim-

Indessen erscheinen hiernach zwei Ortho-Biderivate (1 zu 2 doppelt oder 1 zu 6 einfach gebunden) moglich, während nur eines existiert (vgl. hierzu Kekulé's Oscillationstheorie, A. 162, 86).

Ferner last sich die Annahme von drei doppelten Bindungen im gewohnlichen Sinn (olefinische Bindungen) nicht wohl mit der großen Beständigkeit des Benzols, z. B. gegen Permanganat, vereinbaren.

Nach Formel (II) wurde das Benzolmolekul drei Parabindungen enthalten. Auch sie steht, wie I, an sich in genügender Übereinstimmung mit den Bildungsweisen, Eigenschaften und Abhaurenktionen der Benzolderivate.

Mit der Kekulé'schen Benzolformel steht auch das optische Verhalten der Benzolderivate im Einklang (Bruhl).

Auf S. 342 wurde bereits erwähnt, daß nach der experimentellen Untersuchung der chemischen Verhaltnisse, unter besonderer Berücksichtigung der hydrierten Benzolderivate [vgl. Ad. Bacuer. A. 245; 251; 256; 258; 269, 176; 278, 88; s. a. Bamberger, A. 257; 1], bei den Benzolderivaten eine aprunghafte Änderung der Rigenschaften eintritt, sobald durch Zufuhrung zweier einwertiger Atome ein reduzierter Benzolring entstanden, gewissermaßen "das Gleichgewicht gestort" ist. Da die entstandenen Substanzen völlig elefinischen Charakter zeigen, so sind in ihnen gewöhnliche Äthylonbindungen anzunehmen. Man hat z. B.:

Auch der Ort dieser Doppelbindungen hat sich als bestimmbar erwiesen; zur Bezeichnung wird dem Namen der Substanz ein d mit der Ziffer jenes Kohlenstoffatoms vorgesetzt, von welchem in Sinne der Numerierung die Doppelbindung ausgeht (A. 245, 111). Obigen Formelbildern entsprechen die Namen:

(I) = J3,5-Dihydrophtalsäure, (III) = J1,3-Dihydroterephtalsäure, (III) = J5-Tetrahydroterephtalsaure.

Weiteres s. unter: hydrierte Phtalsäuren.

Para-Bindungen sind bei den Hydrierungsprodukten der Benzolderivate (wenigstens der einfacheren) unbekannt, wie daraus hervorgeht, daß Brom sich nie in Para-, sondern in Orthostellung addiert. Mit diesen Resultaten stehen auch die thermischen und optischen Konstanten im Einklang [Stohmann, J. pr. Ch. (2), 43, 1, 538; 48, 447; Bruhl, B. 27, 1005].

Für die Konstitution des nicht hydrierten Benzolkerns sind diese Verhältnisse indes nicht ohne weiteres maßgebend. Nach der schließlichen Wasserstoffentziehung ist der olefinische (lockere) Charakter der beiden Doppelbindungen nur in wenigen Fallen erhalten geblieben, in anderen hingegen völlig verloren gegangen. Daraus folgt, daß die Konstitution des Benzolkerns anscheinend nicht in allen Benzolderitaten die gleiche, sondern von der Natur und Stellung der Substituenten abhängig ist, indem diese die Festigkeit des Benzolrings wesentheh breinflussen. In den lockersten Benzolderivaten, z. B. dem Phloroglucin (s. d.), können drei Doppelbindungen angenommen werden, welche nur wenig fester sind als diejenigen der l'ettreihe; die Kekule'sche Formel dürfte fur sie ein zutreffendes Symbol bilden. In den festesten Verbindungen, z. B. dem freien Benzol und dessen Carbonsituren, treten olefinische Bindungen gar nicht in Eischeinung, die vierte Affinität der Kohlenstoffatome ist für unseie Wahrnehmung verschwunden. Dieser Zustand des Benzolkerns findet besser in der Claus'schen Formel seinen Ausdruck, mit der einschränkenden Annahme, das nach Aufhebung einer Parabindung die beiden anderen nicht als solche bestchen bleiben, sondern in elefinische Doppelbindungen übergehen. Vgl. Ad. Baeyer, B. 23, 1285. Ähnliches gilt vielleicht für Pyridin, Thiophen usw. Vgl. zur vorliegenden Frage weiter A. 274, 881; 279, 1; B. 80, 2975.

Zentrische Formel. An Stelle der Diagonalformel ist ofters die "zentrische" Formel (Armstrong, Baeyer) diskutiert worden, nach welcher die jedesmaligen vierten Kohlenstoffaffinitaten sich nicht in Parabindungen absättigen, sondern nur als nach innen gerichtete Krafte erscheinen, ohne daß etwas über die Art ihrer gegenseitigen Absättigung ausgedrückt wird.

Westere Benzol/ormeln: Nach Dewar ware 1 an 4 einfach, ferner 2 an 3, desgl. 5 an 6 doppelt gebunden; nach Ladenburg bestande is eine Bindung zwischen 1 und 4, 2 und 6, und 3 und 5 (Prismenformel, Ladenburg, 1. c.; A. 172, 331; B. 23, 1007; vgl. hierzu Baeyer, B. 10, 1797).

Über Thiele's Benzelformel auf Grund seiner Hypothese der

Partialvalenzen s. A. 306, 125.

Substitutionsregelmäßigkeiten und Einfluß der Substituenten aufeinander.

- 1. Ein mehrwertiges Element ersetzt in einem einzigen Benzelkern nie mehrere Wasserstoffatome gleichzeitig. Verbindungen wie C_6H_4 =0 oder C_0H_8 =N sind nicht bekannt,
- 2. Boi der Bildung von Biderivaten usw. entstehen meist gleich zeitig mehrere Isomere, und zwar gewöhnlich eines in uberwiegender Menge. Die Stellung des neuen Substituenten ist von der Natur des (oder der) bereits vorhandenen abhängig. So liefert Nitrobenzol beim Chlorieren wesentlich Meta-Nitrochlorbenzol, Chlorbenzol aber beim Nitrieren wesentlich Para-Nitrochlorbenzol. Überhaupt bilden sich durch den Eintritt von Chlor, Brom, Jod, NO₂, SO₃H in Chlor-, Brom-, Jod-benzol, Phenol, Anilin und Toluol stets hauptsächlich die Para-, daneben oft Ortho-, nur selten Meta-Verbindungen. Hingegen nehmen Cl, Br, J, NO₂, SO₃H zu einer vorhandenen NO₂, SO₃H- oder CO₂H-gruppe vorwiegend (oder fast ausschließlich) die Meta-Stellung ein. Eine hierfür abgeleitete Regel s. B. 25, R. 672.
- 3. Durch den Eintritt von (negativen) Nitrogruppen oder Halogenatomen wird der Saurecharakter des Phenols, d. h. die negative Natur des Phenyls, s. S. 338, erhöht, der basische Charakter von Amidoverbindungen herabgesetzt oder aufgehoben. Die feste Bindung von Halogen oder Amid an den Benzolkern wird hierdurch gelockert, so daß diese Substituenten leichter (z. B. gegen Hydroxyl) austauschbar weiden, und zwar um so leichter, je mehr negative Substituenten eingetreten sind (vgl. Trinitrochlorbenzol, Trinitrophenol, Trinitroanilin).

Die Intensität der bezüglichen Beeinflussung ist ferner von der Stellung des neu eintretenden Substituenten abhängig; so gehen Orthomud Parachlor- [oder -brom-]nitrobenzol, $O_0\Pi_1\mathrm{Ol}(NO_2)$, durch Erhitzen mit Kalilösung auf 120^0 in die entsprechenden Nitrophenole, $O_0H_4(\mathrm{OH})(\mathrm{NO}_2)$, mit Ammoniak auf 100^0 in die zugehörigen Nitraniline, $O_0H_4(\mathrm{OH})(\mathrm{NO}_2)$, über, während Meta-chlor- (und -brom-) nitrobenzol nicht reagieren. Analog tauscht o-Dinitrobenzol durch kochendes Natron eine Nitrogruppe gegen Hydroxyl aus, die Isomeren nicht.

4. Bei o-o-disubstituierten Benzolearbonsäuren (deren beide zur Carboxylgruppe benachbarten Stellungen durch CH₃, OH, FI, CI, NO₂, Br oder J besetzt sind) wird die Esterifizierung durch alkoholische Salzsture sowohl, als umgekehrt die Verseifung des gebildeten Esters in mit dem Atom- (bzw. Molekular-) Gewicht der Substituenten steigendem Maße erschwert. Das Hindernis scheint in der stereochemischen Raumerfüllung der Substituenten zu liegen (Esterregel, V. Meyer, B. 27, 1588; 29, 842, 1899; vgl. ferner B. 31, 504).

5. Auf ähnliche Umstande dürfte die größere Beständigkeit einzelner Saurechloride gegen Wasser zurückzuführen sein; z. B. des Trinitro- und Trichlorbenzoylchlorids. Derartige sterische Beeinflussung von Reaktionen ist bei vielen Benzolderivaten konstatiert worden.

Weitere Isomerien der Benzolderivate.

- Die Isomerie der Bi-, Tri- usw. -derivate ist S. 941 ff. besprochen worden. Man nennt sie "Ortsisomerie" oder "Kernisomerie".
- 2. Wenn ein Substituent das eine Mal in den Benzolkern, das andere Mal in eine Seitenkette (s. S. 336) tritt, so hat man die sogenannte "gemischte Isomerie", z. B.:
- 3. Sind die Seitenketten isomer, so spricht man von "Seitenkettenisomerie", z. B.:

$$C_6H_5-OH_2-OH_2-OH_3$$
 und $C_6H_5-OH(OH_3)_2$. Isopropylbenzol

4. Sind die Atome in den Soitenketten — auch solchen, welche durch Sauerstoff, Schwefel oder Stickstoff gebildet sind — ungleich verteilt, so hat man "Metamerie" im engeren Sinne, z. B.:

$$\begin{array}{ccc} \text{C}_{6}\,\text{II}_{4} < \stackrel{\text{O II}}{\text{O}\,\text{O}_{2}} \cdot \text{C}_{2}\,\text{II}_{5} & \text{und} & \text{C}_{6}\,\text{II}_{4} < \stackrel{\text{O .}\,\text{O}_{2}}{\text{O}\,\text{O}_{2}}\,\text{H}_{5} \cdot \\ & \text{Salicylsäureäthylester} & \text{Äthylsalicylsäure} \end{array}$$

5. Über stereochemische Isomerie bei Benzolderivaten, z. B. den Hydrophtalsäuren, s. d. und Baeyer, A. 251, 258.

Vorkommen der Benzolderivate.

Manche Benzolderivate kommen in der Natur vor, so Bittermandelöl, Benzoësäure, Salicylsäure, andere entstehen bei der trockenen Destillation organischer Substanzen, speziell der Steinkohlen.

Die trockene Destillation der Steinkohlen liefert: a) Gase (Leuchtgas); b) Gaswasser (Ammoniaksalze usw.); c) Teer; d) Koks.

Der Teer enthält:

- a) Fettkohlenwasserstoffe (in geringer Menge).
- b) Aromatische Kohlenwasserstoffe, darunter besonders:

Benzol Toluol	. C7 H8	Styrol	C_8 Π_8	Anthracen .	$C_{14}H_{10}$
o-, m-, p-Xylol	$. U_{8}II_{10}$	Naphtalin.	$$ $C_{10}H_{B}$	Phonanthron	$, C_{14}H_{10}$
Mesitylon	, Ca II12	Diphenyl .	$C_{19}\Pi_{10}$	Pyren	$C_{16}H_{10}$
Pseudocumol .	. Co II 12	Acenaphten	$U_{12}\Pi_{10}$	Ohrysen	$. C_{18}H_{12}$

c) Andere neutrale Körper, z. B. Alkohol; Aceton; Benzonitril; Cumaron, O_8H_6O , und Carbazol, $O_{12}H_0N$.

d) Phenole, z. B.:

Phenol odor Carbolsaure . . Co HoO; o., m., p.Kresol . . C. II8O.

e) Basen:

Pyrrol C_4H_6N Apilin C_8H_7N Acridin . . $C_{18}H_0N$ Pyridin (u. Hom.) C_5H_5N Chinolin (u. Hom.) C_9H_7N

(Siehe "Schultz, Chemie des Steinkohlenteers", Braunschweig 1886.)

Bildungsweisen der Benzolderivate.

Die Benzolderivate entstehen aus den Fettkörpern nur durch eine verhältnismäßig geringe Zahl von Reaktionen.

1. So liefern viele Methanderivate (z. B. Alkohol) beim Durchleiten ihrer Dampfe durch glühende Röhren ein Gemisch von Benzolderivaten. Das Acetylen, C_2H_2 , polymerisiert sich bei beginnender Rotglut zu Benzol, C_6H_0 (Berthelot):

Analog liefert das Allylen, C_8H_4 , beim Destillieren mit verdünnter Schwefelsaure Mesitylen, C_9H_{12} , = 1, 3, 5-Trimethylbenzol, $C_8H_3(CH_8)_8$; das homologe Crotonylen, C_4H_6 , gibt Hexamethylbenzol, $C_{12}H_{18}$, = $C_6(CH_3)_6$; Bromacetylen und Jodacetylen polymerisieren sich unter dem Einfluß des Lichts zu Tribrom- bzw. Trijodbenzol, Propargylsäure zu Trimesinsäure usf.

2. Ketone bilden beim Destilleren mit verdunnter Schwefelsaure unter Kondensation (s. S. 156) Benzelkehlenwasserstoffe, z.B. das Aceton Mesitylen (Kane 1838), das Äthylmethylketon Triathylbenzel usw.:

Diese Synthese beruht darauf, daß aus der verdreifachten Atomgruppe —00—0H₂— unter Austritt droier Molekule Wasser ein Benzelkern sieh bildet.

- 3. In analoger Reaktion werden gewisse 1,2-Diketone, Aldehydsäuren und Ketonaldehyde durch kondensierende Mittel in Benzolderivate verwandelt; so geht das Diacetyl, OΠ₃—CO—CO—COH₃ (2 Mol.), durch Alkali in Xylochinon (v. Pechmann, B. 21, 1411), und m ähnlicher Weise β-Oxyacrylsäureester in Trimesinsaure(ester) über (W. Wislicenus, B. 20, 2930). Aus 1,5-Diketonen, z. B. Methylenbisacetessigester, entstehen durch Salzsäure wie durch Alkali Ketotetrahydrobenzolderivate, die dann leicht zu Benzolabkömmlingen dehydrogenisiert werden können (Knövenagel, A. 281, 36; 297, 113; s. a. B. 26, 876).
- 4. Durch Einwirkung von Natrium auf Bernsteinsäurediathylester (*Herrmann*, A. 211, 306; B. 16, 1411, oder auf Bromacetessigester, *Duisburg*) entsteht der sog. "Succinylbernsteinsaureester"
 (s. d.), welcher ein "Diketohexamethylendicarbonsaureester" ist und
 leicht in Dioxyterephtalsäureester (s. d.) und in Hydrochinon (s. d.)
 übergeführt werden kann ($E = C_2H_5$):

2 Mol. Bornsteinsaurediathylester

Buccinylbernsteinsäureester

- 5. Durch Erhitzen von Natriummalonsaureester, CHNa(CO₂R)₂, entsteht Phloroglucintricarbonsäureester; daraus durch Verseifung und Abspaltung der Carboxyle das Phloroglucin (s. d.).
- 6. Hexyljodid wird beim Erhitzen mit Dreifach-Chlorjod in C_0 Ol₆, mit Brom auf 260° in C_0 Br₆ verwandelt; letzteres entsteht auch aus Tetrabrommethan beim Erhitzen auf 300°.
- 7. Oxydation von Graphit oder Holzkohle durch Kaliumpermanganat fuhrt zu Mellithsäure, Co (OO2H)6.
- 8. Das aus Kohlenoxyd und Kalium gebildete Kohlenoxyd-kalium ist die Kaliumverbindung des Ilexaoxybenzols (s. d.).

Umgekehrt gehen Bensolderivate in Fettkorper über:

- 1. Benzol zerfällt beim Durchleiten durch glühende Röhren z. T. rückwärts in Acetylen.
- Durch Chlorsture wird Benzol oxydiert zu "Trichlorphonomalsäure", gleich β-Trichloracetylacrylsäure,
 CCl₃. CO. CII: CH. CO₂II (A. 223, 170, Kekulé und Strecker).

 Bornthsen, Organ. Chemie. 10. Auß. 23

Einwickung von Chlor auf Phenol in alkalischer Losung erzeugt unter Sprengung des sechsgliedrigen Ringes die Sauren $C_6 \coprod_6 Cl_3 O_4$; $C_8 \coprod_6 Cl O_4$ usw. (B. 20, 2780; 38, 1050).

Auch Brenzeatechin, Resorcin und Phloroglucin werden durch Behandeln mit Chlor schließlich in Fettkörper zerlegt (B. 27, 3364).

Emwirkung von Brom auf Bromanilsaure liefert Perbromaceton.

- 3. Einwirkung von salpetriger Säure auf Brenzeatechin führt zu Dioxyweinsäure (s. S. 269), von Permanganat auf Phenol zu inaktiver Weinsäure und Oxalsaure (Dobner, B. 24, 1753).
- 4. Oxydationsmittel, wolcho den Benzolring zu sprengen vermögen, bilden meist Kohlensäure, Ameisensäure und Essigsäure. Das hochst explosive Einwirkungsprodukt von Ozon auf Benzol, Benzoltriozonid, C₀H₀O₉, gibt mit Wasser Glyoxal.
- 5. Aus Salicylsaure und aus Anthranilsaure erhält man durch energische Reduktion mit Natrium und Amylalkohol Pimolinsaure; aus Dihydroresorein (s. d.) beim Überhitzen mit Barytlauge y-Acetobuttersaure.
- 6. Bei energischster Reduktion (langem Erhitzen mit Jodwasserstoff auf 280°) liefert Benzol neben sehr wenig Hexahydrobenzol (S. 333) und neben dem isomeren Methylpentamethylen unter Ringsprengung Hexan (Berthelot; vgl. A. 278, 88; 302, 5).

XVII. Benzolkohlenwasserstoffe.

A. Gesättigte Kohlenwasserstoffe.

(S. die Tabelle auf nebenstehender Seite.)

Die Benzolkohlenwasserstoffe sind farblose Flüssigkeiten (Durol, Penta-, Hexamethylbenzol sind bei Zimmertemperatur fest), welche in Wasser unlöslich, in Alkohol und Äther leicht loslich sind und unzersetzt destillieren. Sie besitzen einen eigentümlichen, z. T. angenohm ätherischen Geruch und brennen mit stark rußender Flamme. Im Steinkohlenteer sind von ihnen außer Benzol dessen Methylderivate Toluol, die drei Xylole, Äthylbenzol, die drei Trimethylbenzole und zwei Tetramethylbenzole nachgewiesen worden.

Bildungsweisen: 1. Durch Behandlung eines Gemisches von bromiertem Kohlenwasserstoff und Jod-(oder Brom-)alkyl mit Natrium in atherischer Lösung (Fittig'sche Reaktion, Ann. 131, 303, analog der Wurtz'schen Reaktion, S. 45):

	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					
	Übersic	ht (· ····)	= SP.	; [] =	= SmI	·.
C ₀ H ₀	C ₀ H ₀ Benzol [+ 6°] (80°)					
U7 H8	C ₀ H ₅ (CH _B) Toluol (110°)					
O ₈ H ₁₀	O ₆ П ₄ (ОН ₈) ₂ Xylole o-: (142 ⁰), m.: (137 ⁰), p-			$G_6H_6(OH_2.OH_3)$ Äthylhenz (134°)		-
C ₀ II ₁₂	$O_6 II_8 (OH_3)_8$ Trimethylbenzole (3) $s = Mesitylen (163^0)$ $a = Pseudocumol (169^0)$ $v = Hemellithol (175^0)$		O ₀ H ₄ (CH ₈)(O ₂ H ₅) Äthylmethylbenzole (3), Athyltoluole (z. B. 162 ⁰)		C ₆ H ₅ (C ₈ H ₇) Propylbenzole 1. Normal-P. (157°) 2. Isopropylb.(153°) = Cumol	
O ₁₀ II ₁₁	$O_0 \Pi_2 (O H_9)_1$ Tetramethylbenzole (8): s = Durol [790] (1900) a = Isodurol (1950) v = Prehnitol [-40] (2040)	U ₀ H ₃ (OH ₃ Äthyldin benz (6 Isomere	nethyl- ole	C ₆ H ₄ (C ₆ Diath benzole (181—1 C ₆ H ₄ (CH ₃ Cym (176 ⁰ ; 6 Is mogl	yl- 2 (8) 184 ⁰))(C ₈ H ₇) ol somere	C ₆ H ₅ (C ₄ H ₁) Butylbenzole (4 mogl.) (167—180 ⁰)
C ₁₁ II ₁₆	$C_6H(OH_8)_5$ Pentamethylbenzol [510] (2310); $C_6H_5(C_6H_{11})$ Amylbenzol usw.					
O ₁₂ II ₁₈	$C_{6}\left(\mathrm{GH_{8}}\right)_{6}$ Hexamethylbenzol [164°] (264°); $C_{6}\mathrm{H_{8}}\left(\mathrm{C_{2}H_{5}}\right)_{8}$ Triathylbenzol usw.					
O ₁₄ 11 ₂₂	C ₆ H ₅ (C ₈ H ₁₇) Octylbenzol; C ₀ H ₂ (C ₂ H ₅) ₄ Teträthylbenzol;					
C181130	$G_0(U_2\Pi_5)_0$ Hexalthylbonzol [1260] (3050)					

 $\begin{array}{l} C_{0}\Pi_{1}Br + C\Pi_{3}J + 2Na = C_{0}\Pi_{5} \cdot C\Pi_{3} + NaJ + NaBr; \\ C_{0}\Pi_{1}(Br)O\Pi_{3} + C_{8}\Pi_{7}J + 2Na = C_{0}\Pi_{4}(C_{8}\Pi_{7})(CH_{8}) + NaJ + NaBrusw. \end{array}$

Analog liefert Phenylmagnesiumbromid mit Dimethylsulfat Toluol:

 $C_6H_5MgBr + (CH_3)_2SO_4 = C_6H_5.CH_3 + Br.Mg.SO_4.CH_3.$

2. Durch Einwirkung von Chlormethyl auf Benzol oder seine Homologen bei Gegenwart von Aluminiumchlorid (Uustuvson, sog. Reaktion von "Friedel und Crafts"):

$$C_0H_0 + CH_3Cl = C_0H_3CH_3 + HCl;$$

 $C_0H_0 + 2CH_8Cl = C_0H_4(CH_3)_2 + 2HCl, ust.$

Diese Reaktion ist wie die vorige sehr allgemeiner Anwendung fähig. Man kann durch sie im Benzol der Reihe nach alle Wasserstoffatome gegen Methyl ersetzen. Auch die Cetylgruppe $C_{16} \coprod_{38}$ ist so noch einführbar. Hierbei entstehen intermediär Verbindungen wie $Al_2 Cl_3 (C_6 \coprod_5)$ usw.

Ähnlich dem Aluminiumchlorid wirken auch Aluminiumspäne und Quecksilberohlorid, ferner Chlorzink oder sublimiertes Eisenchlorid; ahnlich dem Chlormethyl, Chlorathyl usw.; ferner Chloroform (s. Triphenylmethan) und Saurschloride (s. Ketone). S. B. 14, 2624; B. 16, 1744; Ann. chim. phys. [6], 1, 419; B. 30, 1766.

Das Aluminiumchlorid hat außer dieser synthetischen auch eine "zersplitternde" ("differenzierende", "destruktive") Wirkung auf die Homologen des Benzols, z. B. verwandelt es Toluol z. T. in Benzol und Xylol usf. (B. 17, 2816; 18, 338 und 657; 27, 3235). Eine almliche Wirkung übt konzentrierte Schwefelsaure öfters aus.

Verwandt mit der Friedel-Crafts'schen Reaktion ist die Zincke'sche Zinkstaubreaktion (s. Diphenylmethan).

Auch Alkohole vermögen statt ihrer Halogenester öfters bei Gegenwart von Ohlorzink oder Vitriolól analog in Reaktion zu treten:

$$C_6H_0 + C_4H_0$$
. $OH = C_6H_5$. $C_4H_0 + H_2O$.

Analog gibt Benzol + Äther + Al Ola Hexaathylbenzol.

- 2a. In ahnlicher Weise tritt N-Hexylen mit Benzol durch Vitriolöl direkt zu Hexylbenzol zusammen.
- 3. Die Benzolkohlenwasserstoffe entstehen aus ihren Carbonsäuren durch Destillation mit Natronkalk:

$$\begin{array}{c} C_{0}\Pi_{5}CO_{2}\Pi = C_{0}\Pi_{6} + CO_{2}; \\ C_{0}\Pi_{1}(CH_{8})CO_{2}\Pi = C_{0}\Pi_{5}.C\Pi_{8} + CO_{2}. \end{array}$$

4. Aus Sulfosäuren durch Abspaltung der Sulfogruppe:

$$C_0H_3(OH_3)_2SO_3H + II_2O = C_0II_4(OH_3)_2 + H_2SO_4.$$

Man hann dieselbe durch trockene Destillation, oder Erhitzen mit konzentrierter Salzsäure auf 180°, mit konzentrierter Phosphorsaure (B. 22, R. 577), oder Destillation der Ammoniaksalze (Caro), Behandeln mit überhitztem Wasserdampf [z. B. bei Gegenwart von etwas konzentrierter Schwefelsaure (Armstrong, Kelbe)] usw. bewirken.

- 5. Aus den Amidoverbindungen durch Überfuhrung in Diazoverbindungen (s. d.) und Kochen derselben mit absolutem Alkohol oder alkalischer Zinnoxydullösung (B. 22, 587).
 - 6. Durch Destillation der Phenole (auch Ketone) mit Zinkstaub.
- 7. Synthesen s. a. o. Auch die S. 46 besprochenen Methoden zur Synthese von Paraffinen konnen gelegentlich Anwendung finden (s. Propylbenzol). Darstellung von Alkylbenzolen aus Ketonen, Carbinolen, Styrolen usw. durch Reduktion s. B. 36, 1628; Cbl. 1905, I, 29.

Isomerien und Konstitution. Die Übersieht S. 355 zeigt, daß die Benzelkohlenwasserstoffe von C_8H_{10} an in vielen isomeren Modifikationen vorkommen. So ist den (3) Xylolen isomer das Äthylbenzel, den (3) Trimethylbenzelen sind die (3) Äthylmethylbenzele und die (2) Propylbenzele isomer. Ferner sind Durol und Cymol isomer, usf.

Die Konstitution dieser Kohlenwasserstoffe ergibt sich sehr einfach aus ihren Bildungsweisen. Ein nach Friedel-Crafts mittels Methylchlorid gewonnener Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{14}$ z. B. kann nur ein Tetramethylbenzol sein. Desgleichen wird ein Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{14}$, den man aus Brombenzol, Butylbromid und Natrium dargestellt hat, ein Butylbenzol, ein solcher aus p-Bromtoluol, N-Propyljodid und Natrium ein p-Propyltoluol (p-Methylnormalpropylbenzol) sein usf. Die Synthese entscheidet also über die Konstitution.

Jo nach der Zahl der kohlenstoffhaltigen Seitenketten wird ein Benzolkohlenwasserstoff durch Oxydation in Benzolmonooder -di-, oder -tri- usw. -carbonsäure [Benzoësäure, C_hH_5 . CO_2H ; o-, m-, p-Phtalsäure, $C_0H_1(CO_2H)_2$; usw.] übergeführt (s. f. S.). Tierdurch ist ein weiteres Mittel zur Feststellung der Konstitution der betreffenden Verbindungen gegeben.

Wenn z. B. ein Kohlenwasserstoff $C_0\Pi_{12}$ bei der Oxydation eine Benzoltricarbonsäure, $C_0H_8(CO_2\Pi)_8$, liefert, so muß er drei Seitenketten enthalten, d. h. ein Trimethylbonzol sein; entsteht aber bei der Oxydation eine Phtalsäure, so kann er nur ein Äthylmethylbenzol sein. Da das Oymol durch Oxydation die Para- (Tere) phtalsäure, $C_0\Pi_1(CO_2\Pi)_2$, liefert, so mussen in ihm die beiden Seitenketten zuemander die Parastellung einnehmen usf.

Die jedesmaligen Isomeren sind einander physikalisch sehr ithnlich; z. B. liegen ihre Siedepunkte meist sehr nahe beieinsteller (s. Ubersicht). Die Orthodoriyate sieden oft um etwa 50,

die Metaderivate um 1° höher als die Paraverbindungen (Genaueres: B. 19, 2513). Der Siedepunkt ist um so hoher, je mehr Methylgruppen vorhanden sind (vgl. hierzu S. 33).

Verhalten. 1. Die Benzelkohlenwasserstoffe sind in der Regel leicht nitrierbar und sulfierbar (s. S. 337 ff.), und zwar kann man meist je nach den Bedingungen sowohl Mono- wie auch Di-, selbst Triderivate darstellen. Nur die Wasserstoffatome des Benzelkerns troten hierbei in Reaktion, dementsprechend, daß die Seitenketten als Reste von Paraffinen betrachtet werden können und sich als solche verhalten. Hexamethylbenzel kaun also weder nitriert noch sulfiert werden.

2. Oxydation. Das Benzel ist nur schwer zu oxydieren; durch Einwirkung von Kaliumpermanganat verbrennt es langsam zu Ameisensäure und Oxalsäure.

Nebenher entsteht — offenbar infolge vorhergehender Bildung von Diphenyl (s. d.) — etwas Benzoësaure, ferner Phtalsaure.

Die Homologen des Benzols hingegen sind leicht zu Carbonsauren oxydierbar, indem der Benzolkern unverändert bleibt und jede Seitenkette — gleichviel, wieviel Kohlenstoffatome sie enthält — in der Regel in Carboxyl verwandelt wird.

Salpetersaure gestattet eine sukzessive Oxydation der einzelnen Seitenketten und auch öfters die partielle Oxydation einer Seitenkette. Chromsauremischung (Kaliumbiebromat und Schwefelsdure) wirkt energischer; sie führt alle Seitenketten in Carboxyl uber. In manchen Fählen zerstort ("verbrennt") sie bei starkerer Einwirkung die o-Verbindungen; alsdann dient besser Kaliumpermanganat zur Darstellung der entsprechenden Carbonsäuren.

Wie schon aus diesen beiden Reaktionen ersichtlich, unterscheiden sich die Homologen des Benzols von diesem selbst nicht unwesentlich; die Wasserstoffatome der Seitenkette zeigen eine andere Funktion als diejenigen des Benzolkerns; die ersteren verhalten sich wie Paraffin-Wasserstoffatome. Es rührt dies daher, daß das Toluol und die höheren Homologen sich in der Tat $vom\ Methan\ usw.\ ableiten\ lassen,$ indem man darin Wasserstoff gegen C_0H_0 , "Phenyl", usw., ersetzt:

$$OH_3(C_6H_6);$$
 $C_3H_7(C_6H_6);$ $C_3H_7(C_6H_6);$ Toluol, \rightleftharpoons Phenylmethan $Cumol$, \rightleftharpoons Phenylpropan usw.

3. Reduktion vgl. bei "hydrierten Benzolkohlenwasserstoßen" (S. 362). Nur bei Anwendung der energischsten Mittel lüßt sich eine völlige Aufsprengung des Ringes erzielen (s. S. 354 unter 6).

4. Verhalten gegen Halogene. Chlor und Brom wirken je nach den Bedingungen vorschieden ein.

Im direkten Sonnenlichte entstehen aus Benzol die Additionsprodukte $C_0 \Pi_0 Cl_6$, $C_n H_6 Br_6$; im zerstreuten Lichte hingegen, zumal bei Gegenwart von etwas Jod (Antimontrichlorid, Molybdänpentachlorid), bilden sich Substitutionsprodukte, wie $C_6 \Pi_5 Cl$ usw. Weiteres s. S. 364. Substitution durch Jods. S. 69 u. 366.

- 5. Chromylchlorid, Cr O_2 Cl $_2$, führt die methylierten Benzolkohlenwasserstoffe in aromatische Aldehyde uber (vgl. hierzu B. 23, 1070). Ähnlich wirkt Kaliumpersulfat.
- 6. Bemerkenswert sind die vielfachen Kondensationen, welche Benzel usw. mit sauerstoffhaltigen Korpern bei Gegenwart von Chlorzink, Phosphorpentoxyd oder Schwefelsäure sowie mit chlorhaltigen Verbindungen bei Gegenwart von Aluminiumchlorid (s. S. 356) einzugehen vermag.

So liefert Bonzol mit Aldehyd und Schwefelsäure Diphenylathan, mit Benzoesaure und Phosphorpentoxyd Bonzophenon usw.

6a. Ganz ahnlich kondensieren sich Methylbenzole (nicht Benzol) bei Gegenwart von Schwefelsaure mit ungesattigten Kohlenwasserstoffen, z. B. Xylol mit Styrol zu Xylylphenyläthan (Kramer, Spilker, B. 23, 3270).

Auch mit Allylalkohol voreinigen sich Methylbenzole durch konzentrierte Schwefelsiure zu sauerstofffreien, außerst zähflüssigen Korpern. Auf ahnlichem Wege entstehen wahrscheinlich die Mineralschmierole.

7. Bei Gegenwart von Aluminiumchlorid können in das Benzol eingeführt werden: Sauerstoff (gibt Phenol), Schwefel (gibt Phenylsulfid), Äthylen (gibt Äthylbenzol), Kohlensäure (gibt Benzoesaure), Kohlenoxyd (gibt Benzaldehyd) usf.

Mittels Carbaminchlorid, OO(NI₂)Cl, entstehen, wie bei den aromatischen Säuren zu besprechen, Amide dieser Säuren. Diese Amide sind wohl charakterisierte feste Verbindungen, welche sich zur Charakterisierung des angewandten Kohlenwasserstoffs eignen (B. 23, 1190).

Kohlenwasserstoff C. II.

Benzol, $C_0\Pi_0$. Entdeckt 1825 von Faraday; im Teer nachgewiesen von Hofmann 1845.

Wird aus dem bei 80 bis 85° siedenden Teil des Steinkohlenteeröls durch Fraktionieren oder "Ausfrieren" gewonnen. Chomisch rein erhalt man es durch Destillation eines Gemenges von Benzoësaure und Kalk. Das gewohnliche Benzol des Handels enthält meist noch Thiophen und gibt alsdann die Indopheninreaktion; os kann von jenem durch wiederholtes Ausschütteln mit kleinen Mengen Schwefelsaure oder Quecksilbersulfat- oder -acetatlösung befreit werden. Siedopunkt 80°; Schmelzpunkt +6°; spez. Gew. (0°) 0,9. Brennt mit leuchtender, rußender Flamme. Ist ein gutes Lösungsmittel für Harze, Fette, Schwefel usw. Bildet beim Durchleiten seiner Dämpfe durch gluhende Röhren Diphenyl u. a. S.

Kohlenwasserstoff C7 H3.

Toluol, C_7H_8 , $\Longrightarrow C_6H_5$. CH_8 . Entdeckt 1837. Bildung: Boi der trockenen Destillation des Tolubalsams und violer Harze. Synthese nach Fittig s. o. Darstellung: Aus dem Steinkohlenteerol (Begleiter "Thiotolen"). Dem Benzol sehr ähnlich. S.-P. 110°; Sm.-P. — 93°. Wird durch Chromylchlorid in Benzaldehyd, durch verdunnte Salpetersäure oder Chromsäure in Benzoössture übergeführt.

Kohlenwasserstoffe C8 H10.

a) o-, m-, p-Dimethylbenzol, Xylole, $C_6H_4(GH_3)_2$. Das Steinkohlenteerxylol besteht aus einem Gemisch der drei Isomeron (70 bis 85 Proz. m-Xylol). Dieselben lassen sich durch fraktionierte Destillation voneinander nicht trennen. Das m-Xylol wird von verdunnter Salpetersäure langsamer oxydiert als die Isomeron und ist daher relativ leicht darstellbar.

Trennung der Isomeron mittels Schwefelsäure: B. 10, 1010; 14, 2625; 17, 444; 25, R. 315; Erkennung ders.: B. 19, 2513. Bei der Synthese nach Friedel-Crafts aus Benzol oder Toluol erhält man wesentlich Orthoxylol neben sehr wenig p-Xylol (B. 14, 2627).

- 1. o-Xylol, synthetisch aus o-Bromtoluol, Jodmethyl und Natrium erhalten, wird durch Ohromsäuremischung zu Kohlensäure verbrannt, aber durch verdünnte Salpetersäure zu o-Toluylsäure, O_6H_4 . (OH $_3$) GO $_2$ II, oxydiert. Es ist nur schwer nitrierbar.
- 2. m-Xylol, Isoxylol, entsteht auch aus Mesitylen, C₀II₃(CII₃)₃, indem man dies zunächst zu Mesitylensaure, C₆H₃(CII₈)₂CO₂II, oxydiert und diese mit Kalk destilliert (s. S. 356). Verdunnte Salpetersaure oxydiert erst bei 120° im Rohre. Chromsauremischung liefert Isophtalsaure, C₆H₄(CO₂H)₂.
- 3. p-Xylol. Darstellung z. B. aus p-Bromtoluol, oder besser aus p-Dibrombenzol, mittels Jodmethyl und Natrium (B. 10, 1356; B. 17,

- 444). In der Kälte fest; Sm.-P. 13° . Verdünnte Salpetersiture oxydient zu p-Toluylsdure, $O_0H_4(OH_3)(OO_2H)$, und Terephtalsdure, $C_0H_4(OO_2H)_2$.
- b) Äthylbenzol, $C_0\Pi_6$, C_2H_5 . In geringer Menge im Teerxylol. Entsteht aus C_0H_5 Br und C_2H_5 Br nach der Fittig'schen Reaktion; aus Styrol, C_0H_6 , C_2H_8 (s. d.), durch Jodwasserstoff; aus Benzol und Uhlorathyl nach Friedel-Crafts. Oxydation liefert Benzoësdure.

Kohlenwasserstoffe Co H12.

Siehe die Übersicht. Spezieller zu erwahnen sind:

- a) Trimethylbenzole. Alle im Teer enthalten: "Teercumol".
- 1. Mesitylen (1, 3, 5-Trimethylbenzol), C₆ II₃ (CH₈)₃. Bildung aus Aceton und Allylen s. S. 352. Angenehm riechende Flüssigkeit vom S.-P. 163°. Durch Salpetersäure werden die Seitenketten der Reihe nach oxydiert; durch Chromsauremischung wird es verbrannt. Es bildet keine isomeren Substitutionsprodukte und hat daher symmetrische Konstitution (Ladenburg, Ann. 179, 163).
- 2. Pseudocumol (1, 2, 4-Trimethylbenzol). Im Steinkohlenteeröl. Vom Mesitylen nicht durch fraktionierte Destillation, hingegen auf Grund der Schwerloslichkeit der Pseudocumolsulfosaure (B. 9, 258) zu trennen. Seine Konstitution folgt daraus, daß es aus Brom-p-Xylol (1, 4, 2) und auch aus Brom-m-xylol (1, 3, 4) nach der Fittig'schen Reaktion entsteht. S.-P. 169°. Salpetersaure oxydient sukzessive die Seitenketten.
 - 8. Hemellithol, 1, 2, 3-Trimethylbenzol: B. 15, 1853; 20, 903.
- b) Äthyltoluole, $O_0\,H_4\,(O\,\Pi_3)\,(O_2\,\Pi_5).$ Die m- und p-Verbindungen sind bekannt.
- o) Propylbenzole, C_0H_6 . C_8H_7 . Werden oxydiert zu Benzoësäure.
- 1. N-Propylbenzol, $C_0\Pi_5$ — CH_2 — CH_3 —c
- 2. Cumol, Isopropylbenzol, C₆H₅—CH=(CH₃)₂. Entsteht durch Destillation von Cuminsaure, C₆H₄(C₃H₇)(CO₂H), mit Kalk; forner aus Benzol und Isopropylbromid oder Normal-Propyljodid durch Aluminiumehlorid (in letzterem Falle unter Umlagerung, s. S. 74; B. 26, R. 491). Forner aus Benzalchlorid, C₆H₆—CHCl₂, und Zinkmethyl (Konstitutionsbeweis).

Kohlenwasserstoffe C10 II14.

. Tetramethylbenzole. Siehe Übersicht.

Durol (1, 2, 4, 5- oder (s)-Tetramethylbenzol), C₆H₂(CH₃)₄, entsteht aus Toluol und Chlormethyl nach Friedel und Crafts, oder aus Dibrom-m-Xylol (aus Teerxylol), Jodmethyl und Natrium (Ann. 216, 200); es ist fest (Sm.-P. 79°) und riecht kampforähnlich. Ist neben dem isomeren Isodurol auch im Steinkohlenteer vorhanden. Konstitution: B. 11, 31.

Die beiden Isomeren sind bekannt (s. Tab.).

Propylmethylbenzole, C₆ H₄ (CH₈) C₈ H₇.

Cymol, Isopropyl-p-methylbenzol. Es findet sich z. B. im Römisch-Kümmelöl (Cuminum eyminum), und entsteht aus Kampfer durch Erhitzen mit Phosphorpentoxyd; ferner aus Terpentinöl durch Erhitzen mit Jod usw. Ist synthetisch aus p-Bromisopropylbenzol, Jodmethyl und Natrium erhalten worden. Angenehm riechende Flüssigkeit, S.-P. 175 bis 176°.

Cymol wurde früher als N-Propyl-p-methylbenzol betrachtet; vgl. Widmann, B. 24, 439. Liefert bei der Oxydation je nach den Bedingungen p-Toluylsaure, Terephtalsäure, Cumnsdure, Oxyisopropylbenzoßsaure sowie auch p-Tolylmethylketon (s. d.).

m-Isocymol (Isopropyl-m-methylbenzol) ist im Harzöl enthalten. Isomer sind Butylbenzole, $C_0 \coprod_i (C_i \coprod_i)_i$ und Athylxylole.

Kohlenwasserstoff C12 II18.

Hexamethylbenzol, "Melliten", $O_6(OH_9)_6$, bildet Prismen oder Tafeln vom Sm.-P. 164°. Es ist weder sulfurierbar noch nitrierbar (s. S. 358). Kaliumpermanganat oxydiert zu Mellithsäure, $O_6(OO_2II)_6$).

B. Hydrierte Benzolkohlenwasserstoffe.

Das Benzel und die meisten seiner Derivate vermögen nach S. 342 bis zu sechs Atomen Wasserstoff aufzunehmen. Die entstehenden Verbindungen sind Cycloparaffine bzw. Cycloolefine mit sechsgliedrigem Ring, deren wesentliche Eigenschaften bereits S. 332 besprechen sind. Wir beschränken uns daher hier auf einige ergänzende Bemerkungen. Benzel selbst wird nur unter bestimmten Bedingungen direkt hydriert (s. S. 333); leichter addieren Toluel, Xylel und Mesitylen Wasserstoff, wenn man sie mit Jodphosphonium (PII, J) auf höhere Temperatur erhitzt;

daboi entstehen zunächst C_7II_8 , II_2 , C_3II_{10} , H_4 und C_9H_{12} , H_6 ; die beiden ersteren sind dann durch energische Einwirkung weiter hydrierbar. Die direkten Reduktionsprodukte des Benzols selbst wurden rein erst von A. v. Baeyer auf einem Umweg erhalten (s. u.; A. 278, 88); die bei starker Jodwasserstoffeinwirkung auf Benzol entstehende Hexahydroverbindung (S.-P. 72°) dürfte nicht Hexahydrobenzol, sondern das isomere Methylpentamethylen, C_6H_9 (CH₃), sein [Cbl. 1897 (2), 195].

Die partiell hydrierten Kohlenwasserstoffe, lauchartig, zum Teil aber auch nach Petroleum riechende Flüssigkeiten, verhalten sich ganz wie Olefine und erinnern zugleich an manche Terpene (s. d.); sie werden von alkalischer Permanganatiosung augenblicklich oxydiert, reagieren hoftig mit konzentrierter Schwefel- oder Salpeterschwefelsaure und

addieren Brom bis zur Sättigungsstufe Ca H2n (s. a. S. 348).

Die total redusierten Kohlenwasserstoffe, ChH2n, sind farblose, nach Petroleum riechende Flüssigkeiten von etwas niedrigerem Siedepunkte als ihre Mutterverbindungen. Sie finden sich im Petroleum, zumal dem kaukasischen (Beilstein, Kurbatow). Durch Oxydation, z. B. durch Erhitzen mit Schwefel, werden sie wieder in Benzolkohlenwasserstoffe übergefuhrt, auch durch rauchende Salpetersäure, welche gleichzeitig nitrierend wirkt. Sie unterscheiden sich von den isoneren Olefinen dadurch, daß sie von alkalischer Permanganatlösung nicht angegriffen, von Schwefelsure nicht gelost werden und kein Brom additionell aufnehmen. (Vgl. S. 340; B. 20, 1850; A. 234, 89; 301, 154.)

C. Wasserstoffärmere Benzelkohlenwasserstoffe.

Die wasserstoffürmeren Benzolkohlenwasserstoffe verhalten sich einerseits wie Benzol selbst, anderseits wie die ungesättigten Kohlenwasserstoffe der Fettreihe, sie addieren also leicht Wasserstoff, Halogen, Halogenwasserstoff usw. Man leitet sie von den Glefinen bzw. Acetylenkohlenwasserstoffen durch Austausch von Wasserstoff gegen C_0H_5 , Phenyl, ab: $(C_0H_5).CH = CH_2$, Styrol, oder Phenyläthylen; $(C_0H_5).C = CH$, Phenylacetylen.

Styrol, Un II.—CII.—CII., findet sich im Steinkohlenteer, wahrscheinlich als Abbauprodukt gewisser Säuren, im Storax (Styrax officinalls) und im Safte der Rinde von Liquidambar orientale, neben anderen Verbindungen. Eintsteht aus der Zimtsaure (s. d.) durch Ethitzen (z. B. B. 23, 9269):

C₀ H₅—CH=-CH=-OO₂H = C₀H₅—CH=-OH₂ + CO₂. Styrol ist eine den Benzel ühnliche Flüssigkeit von angenehmem Geruch. S.-P. 146°. Verwandelt sich beim Aufbewahren in das polymere Metastyrol, eine amorphe, durchsichtige Masse. Geht durch Reduktion mittels Natrium und Alkohol in Äthylbenzol uber. Die Addition von Bromwasserstoff führt zu α -Bromäthylbenzol, $C_0\Pi_0$ - $G\Pi_2$ - $G\Pi_2$ - $G\Pi_2$ - $G\Pi_3$ -

Über Synthese von Anthracen mittels Styrol s. bei jenem.

Phenylacetylen, $C_0H_5-C\equiv CH$, entsteht z. B. aus Phenylpropiolsaure (s. d.) durch Abspaltung von Kohlensäure:

$$C_6H_6-C\equiv C-CO_2H=C_6H_6-C\equiv CH+CO_2.$$

Angenehm riechende, bei 142^0 siedende Flussigkeit. Erweist sich als Abkommling des Acetylens durch seine Fähigkeit, mit ammoniakaltscher Silber- oder Kupferoxydullosung (weiße bzw. hellgelbe) explosive Metallverbindungen zu liefern. Wird durch Lösen in Schwefelsäure und Verdunnen mit Wasser unter Wasseraufnahme in Acetophenon, $C_0\Pi_5$. CO.CH3, ubergefuhrt.

XVIII. Halogensubstitutionsprodukte.

Durch Austausch von Wasserstoff gegen Halogen leiten sich aus den Benzelkohlenwasserstoffen Halogensubstitutionsprodukte in sehr großer Zahl ab. Es sind dies farblose, leicht bewegliche, in Wasser unlösliche, in Alkohol und Äther leicht lösliche Flüssigkeiten oder kristallisierte feste Korper, welche unzersetzt destillieren und durch eigentümlichen Geruch wie zum Teil durch sehr aggressive Wirkung auf die Schleinhaute ausgezeichnet sind. Sie sind sehwerer als Wasser.

Man hat zu unterscheiden die Substitutionsprodukte des Benzols selbst und diejeuigen seiner Homologen.

In ersteren ist das Halogen (soweit nicht durch den Einfluß negativer Substituenten, s. S. 350, eine Lockerung erfolgt ist) sehr fest gebunden, weit fester als in Methylchlorid, Äthyljodid usw. Es kann nicht gegen Hydroxyl (durch Silberoxyd), Amid (durch Ammoniak) usw. ausgelauscht werden; fast nur durch Natrium und besonders Magnesium wird es in Roaktion gezogen (s. S. 354 und Phenylmagnesiumbromid); Ausnahmen: B. 25, 1499; 28, 2312; A. 332, 38.

Die Substitutionsprodukte des Toluols usw. hingegen zeigen nicht alle ein gleiches Verhalten. Ein Teil derselben enthält das Halogen wie das Chlorbenzol sehr fest gebunden, z. B. die Chlortoluole. Ein anderer Teil hingegen zeigt gleiche leichte Beweglichkeit seiner Halogenatome, wie sie den Halogensubstitutionsprodukten der Methanreihe zukommt; hierhin gehört z. B. das Benzylchlorid. Bei der Oxydation, welche nach S. 358 alle Seitenketten in Carboxyl verwandelt, bleibt den ersteren Vor-

Übersicht: [· ·] = SmP.; (· ·) ≈ SP.						
Country Chlorbenzol (182°) Chlorbenzol (182°) Chlorbenzol (182°)			C ₆ H ₅ J Jodbenzol (185º)			
C ₀ H ₄ Cl ₂ Dichlorbenzole	$egin{array}{c} C_0 & \Pi_4 & \mathrm{Br}_2 \\ & \mathrm{Dibrombenzole} \end{array}$		$egin{array}{c} \mathbf{C}_6\mathbf{H_4J_2} \ \mathbf{Dijodhenzole} \end{array}$			
o-: (179°); m-· (172°) o-: (224°); p-: [56°], (173°) p-: [89°]		m-: (219 ⁰) , (219 ⁰)	(z. B. 285 ⁰)			
$G_0H_0Cl_1$ (3) Trichlorbenzole (208 bis 218°) $G_0H_2Cl_4$ (3) Tetrachlorbenzole G_0HCl_5 (1) Pentachlorbenzol G_0Cl_6 (1) Hexachlorbenzol [229°], (328°)						
C ₀ H ₄ Cl (C H ₈) (3) Chlortoluole (156)	bis 160 ⁰)	C ₀ H ₆ —CH ₂ Ol Bencylchlorid (179 0)				
$O_8H_8Ol_2(OH_8)$ (6) Dichlortoluole (2.	B. 196 ⁰)	O ₀ H ₅ —CHCl ₁ Benzalchlord (2060)				
usw.		CaHa—CCls Benzotrichlorid (2130)				
O ₀ Π ₃ Ol (O Π ₈) ₂ (6) Ol	ılorxylole	C ₆ H ₄ (CH ₃)(OH ₂ Cl) Xylylchloride				
$C_0\Pi_1(\mathrm{OH_2Br})_2$ (3) Xylylenbromide usf.						

bindungen das Halogen erhalten unter Bildung gechlorten (1870). Benzocsauren, wie C₆H₄Cl—CO₂H, aus den letzteren hingegen wird bei der Oxydation das Halogen eliminiert; z. B. gibt das Benzylchlorid Benzocsaure, C₆H₅—CO₂H.

Daraus ergibt sich, daß im ersteren Falle das Halogen an den Benzelkern, im letzteren an den Kohlenstoff der Seitenkette gebunden ist.

Es entspricht dies der S. 358' besprochenen Auffassung des Toluols als phenyliertes Methan $OH_3(O_0H_5)$; das Chlortoluol, O_0H_4 Cl. (OH_3) , ist gleichsam methyliertes Chlorbenzol, daher stabil, das Benzylchlorid, O_0H_5 — OH_2 Ol, hingegen phenyliertes Ohlormethyl, OH_2 Ol (O_0H_5) , und darum sehr reaktionsfähig.

Beim Kylel und den anderen Hemologen des Toluels wiederholen sich dieselben Verhältnisse, so daß man die Konstitution einer Verbindung leicht aus dem Verhalten ihrer Halogenatome und den Produkten ihrer Oxydation erschließen kann. Z. B. hat eine Verbindung $C_7H_6Cl_2$, welche bei der Oxydation Monochlorbenzoesäure gibt, offenbar die Formel $U_0H_4Cl-CH_2Cl$, "Chlorbenzylchlorid".

Zur Reaktionsfähigkeit der chlorierten Benzole vgl. S. 350.

Die Siedepunkte ortsisomerer Substitutionspredukte (o., m., p. Verbindungen) liegen stets nahe beieinander, und auch die der ubrigen Isomeren entfernen sich nicht weit von jenen.

Bildungsweisen. 1. Bei der Einwirkung von Chlor oder Brom auf aromatische Kohlenwasserstoffe entstehen (s. S. 359) jo nach den Bedingungen entweder Additionsprodukte oder (besonders leicht bei Gegenwart von Jed oder Aluminiumchlorid) Substitutionsprodukte (s. B. 18, 607). Jod wirkt nur unter den bereits S. 359 besprochenen Bedingungen oder bei Gegenwart von rauchender Schwefelsäure direkt substituierend. Aus Benzol erhalt man der Reihe nach die gechlorten Verbindungen bis zu C6 Cl6, welches unter Vermittelung von Molybdanpentachlorid, Jodtrichlorid usw. bei höherer Temperatur entsteht. Auch Hexabrom- und Hexajodbenzol existieren. Bei Toluol und seinen Homologen tritt das Halogen in der Külte bei Ausschluß direkten Sonnenlichtes oder bei Jodgegenwart nur in den Benzolkern, beim Einleiten in die Dämple des siedenden Kohlenwasserstoffes hingegen oder bei direktem Sonnenlicht ohne Jodzusatz fast ausschließlich in die Seitenkette (Beilstein; Schramm; s. a. B. 13, 1216).

2. Aus Sauerstoffverbindungen (Phenolen, aromatischen Alkoholen, Aldehyden, Ketonen und Säuren) durch Einwirkung von Phosphorpentachlorid (-bromid):

$$C_0H_3 \cdot OH + PCl_5 = C_6H_3Cl + POCl_3 + HCl.$$

3. Aus den (Nitro- oder) primären Amidoverbindungen, indom man dieselben zunächst in Diazoverbindungen (s. d.) überführt und diese mit Kupferchlorur- bzw. -bromür oder Jodkalium kocht (Sandmeyer, B. 17, 1633, 2650; vgl. Gattermann, B. 23, 1218):

$$C_0 II_5 \cdot N_2 \cdot Ol = C_0 II_6 Ol + N_2;$$

 $C_0 II_5 \cdot N_2 \cdot Ol + KJ = C_0 H_6 J + KOl + N_2.$

Die Bromverbindungen entstehen auch durch Kochen der Diazoperbromide (s. d.) mit absolutem Alkohol; nach ähnlicher Reaktion die Fluorverbindungen.

3a. Durch Behandeln der primären Hydrazine mit Jod und Jodkalium (B. 20, R. 552)

Aus den halogensubstituierten Säuren durch Erhitzen mit Kalk;
 C₆ H₄ Cl—CO₂ H = C₆ H₅ Cl + CO₂.

Monochlor-, -brom- und -jodbenzol sind farblose, eigentümlich riechende Flüssigkeiten (Siedepunkte s. die Übersicht).

Diehler- und -brombenzele existieren als o-, m- und p-Verbindungen. Die p- und in geringerer Menge auch die e-Verbindungen entstehen direkt (s. S. 350), die m-Verbindungen erhält man indirekt

aus m-Dinitrobenzol nach 3. Die Paraverbindungen sind fest (s. Tab.), die Isomeren flüssig.

Die Bedeutung der Di- und Tribrombenzole für die Benzoltheorie ist S. 846 dargelegt worden. Das durch direkte Substitution entstehende Trichlorbenzol hat die Konstitution 1:2:4 (asymmetrisch). Es entsteht auch aus dem Hexachlorcyclohexan: S. 834.

Hexachlor- und -brombenzol entstehen bei durchgreifender Chlorierung (Bromierung) des Benzols, Toluols, Naphtalins usw.; ferner aus Tetrachlor- und -bromkohlenstoff nach S. 353. Fest und destillierbar.

Jodbenzol, $C_0 H_5 J$, liefert mit Ohlor Phenyljodidchlorid, $C_6 H_5 . J C I_2$; hieraus sind daistellbar: Jodosobenzol, $C_6 H_5 . J C_9$, und Jodobenzol, $C_6 H_5 . J C_9$, explodierbare, feste Substanzen (B. 25, 3495; 26, 1854; 29, 1567); ein Gemenge beider liefert mit feuchtem Silberoxyd Diphenyljodoniumhydroxyd, $(C_6 H_5)_2 = J . O H$, eine staike Base, welche den quaternaren Ammonium-sowie den Sulfoniumbasen, aber auch dem Thallumhydroxyd ahnliche Eigenschaften besitzt (V. Meyer, Martmann, B. 27, 502, 1597). Das Jod erscheint hier dreiwertig und ei weist sich als ein basenbildendes Element. Weiteres: B. 31, 915.

Hexajodbenzol aus Benzoësaure beim Erhitzen mit rauchender Schwefelsäure und Jod; rotbraune Nadeln; Sm.-P.: 350°.

Fluorbenzol, CoH5Fl, ist eine bei 850 siedende Flüssigkeit.

Monochlortoluol, $C_6H_4Cl(CH_3)$, und -bromtoluol, $C_6H_4Br(CH_3)$, existieron als Biderivate des Benzols wieder als o-, m- und p-Modifikationen,

Durch Chlorieren (Bromieren) des Toluols nach S. 366 entstehen die Para- und Ortho-verbindungen in annahernd gleichen Mengen. Das Meta-Chlortoluol erhalt man aus Chlor-p-Toluidin, C_6 H_8 , $Cl(NH_2)CH_3$ (aus p-Toluidin und Chlor), nach 3. Die Paraverbindungen sind in der Kälte fest (s. Tab.), die Isomeren flussig. Durch Oxydation entstehen Halogenbenzoesauren (s. o.).

Benzylchlorid, $C_6H_5-CH_2Cl$ (Cannizzaro). Entsteht durch Chlorieren kochenden Toluols; analog entsteht Benzylbromid, das durch Jodkalium in Benzyljodid umwandelbar ist. Diese Vorbindungen sind ihrem Verhalten nach die Halogenwasserstoffester des Benzylalkohols, $C_6H_5-CH_2$. OH, aus welchem sie durch Halogenwasserstoff entstehen und in welchen sie durch langeres Kochen mit viel Wasser (besser Kaliumcarbonat) übergehen. Kochen mit Kaliumacetat liefert den Essigester dieses Alkohols, mit Kaliumsulfhydrat das bezügliche Mercaptan, mit Ammoniak die Aminbasen desselben.

Farblose Flüssigkeiten, schwerer als Wasser, welche unzersetzt sieden und die Schleimhäute der Nase und der Augen aufs empfindlichste reizen (wie auch z. B. o-Bromtoluel). Ihre Oxy-

dation führt zu Benzoëskure. — Benzylchlorid dient in der Technik zur Darstellung von Bittermandelol (s. d.) sowie zur Darstellung von Farbstoffen.

Benzalchlorid, C₆ H,-CHCl₂, und Benzotrichlorid, C₆H,-CCl₃, entstehen bet weiterer Chlorierung siedenden Toluols sowie aus den entsprechenden Sauerstoffverbindungen, dem Bittermandelöl, C₆H₃-CHO, und der Benzoësaure, C₆H₃-CO₂H (bzw. Benzoylchlorid, C₆H₅-COCl, s. d.), durch Phosphorpentachlorid. Dem Benzylchlorid ähnliche Flüssigkeiten, welche beim Überhitzen mit Wasser in die zugehorigen Sauerstoffverbindungen zurückverwandelt worden und durch Oxydationsmittel in Benzoësaure übergehen. Beziehungen zu Zimtsäure und Malachitgrün siehe bei diesen.

Chlorbrombenzole, $C_0 \coprod_1 ClBr$, Chlorjodbenzole und andere gemischte Derivate existieren in großer Anzahl. Desgleichen sind

Substitutions produkte ungesättigter Kohlenwasserstoffe bekannt, wie β-Bromstyrol, C₆H₅—CBr=CH₂, α-Bromstyrol, C₆H₆—CH=CHBr.

Auch von reduzierten Benzolkohlenwasserstoffen sind Halogensubstitutions produkte bekannt (s. S. 333); dieselben lassen sich als Halogen-bzw. Halogenwasserstoffadditions produkte von Benzol usw. auffassen, wenngleich sie meist nicht auf diesem Wege zugänglich sind.

XIX. Nitrosubstitutionsprodukte der aromatischen Kohlenwasserstoffe; Nitrosoverbindungen.

Beim Behandeln von Benzolderivaten (nicht nur Kohlon-wasserstoffen) mit konzentrierter Salpetershure werden dieselben meist leicht unter spontaner Erwärmung in Nitroverbindungen verwandelt, welche, soweit gelöst, auf Wasserzusatz ausfallen. Je nach den Bedingungen und der Natur des zu "nitriorenden" Körpers treten eine oder gleich mehrere Nitrogruppen ein (letzteres z. B. beim Phenol). Häufig wird mit Salpeterschwefelsäure nitriert. Die Nitrogruppe tritt hierbei fast stets in den Kern. Durch direkte Nitriorung kann man bis zu drei Nitrogruppen in einen Benzelkern einführen; Tetranitrobenzol ist auf Umwegen dargestellt worden.

Nitroverbindungen entstehen auch aus den entsprechenden Aminen durch Oxydation mit Natriumsuperoxyd oder durch Überführung in die Diazoverbindungen und Behandlung der lotzteren mit salpetriger Saure bei Gegenwart von Kupferoxydul (Sandmeyer, B. 20, 1494),

Durch Einwirkung verdunnter Salpetersäure unter Diuck auf Toluol und höhere Benrolhomologe lassen sich hingegen in der Seitenkette nitrierte Verbindungen erhalten (s. u. Phenylnitromethan, und B. 28, 1857). Konzentrierte Salpetersäure wirkt vereinzelt analog (s. B. 18, 935).

Die Nitroverbindungen sind im reinen Zustande farblose, meist aber schwach gelblich gefürbte, unzersetzt destillierende, mit Wasserdampfon übergehende Flüssigkeiten, schworer als Wasser, oder farblose oder schwach gelbliche Prismen oder Nadeln; andere sind intensiv gelb oder rot gefärbt. Viele verpussen beim Erhitzen. Sie sind in Wasser unlöslich, hingegen in Alkohol, Ather und Eisessig meist leicht löslich.

	Übersicht:	
O ₀ H ₅ (NO ₂) Nitrobenzol SmP. +6 ⁰ , SP. 209 ⁰	C ₄ H ₄ (NO ₂) ₂ o-, m-, p-Dinitrobensol fest, SmP. 117, 90 u. 1	
C ₀ H ₁ (OH ₃)(NO ₂)	U ₀ H ₈ (OH ₈) ₂ (NO ₂)	C ₆ H ₂ (CH ₃) ₃ (NO ₂) usw.
o-, m-, p- <i>Nitrotoluol</i> ,	Nitroxylole	Nitromesitylen
SP. 218, 230 u. 234 ⁰	z. B. 1:3:4 (NO ₂ in 4) fl.,	fest, SmP. 42°,
p-: fest	SP. 288 ⁰	SP. 255°
O ₆ H ₃ (OH ₃)(NO ₂) ₂	C ₆ H ₁ Cl(NO ₂)	O ₆ Br ₄ (N O ₂) ₂ usw.
Dinitrotoluole	Nitrochlorbenzole	Tetrabiomdinitrobenzol

In den meisten Nitroverbindungen ist die am Benzelkern befindliche Nitrogruppe, wie bei den Nitroparaffinen, schr fest gebunden und nicht gegen andere Gruppen austauschbar. Ferner worden sie wie jene durch Reduktion in saurer Losung leicht in die entsprechenden Amidoverbindungen (in alkalischer Lösung in Azoxy-, Azo- und Hydrazoverbindungen, in neutraler in Hydroxylamine [s. d.]), übergeführt.

Hingegen konnen sie nicht analog Bildungsweise 1. der Nitroparaffine (8.112) durch Enwirkung von Silbernitrit auf Chlorbenzol usw. dargestellt werden, wahrend diese Beaktion für die in der Seitenkette nitrerten Verbindungen verwendbar ist.

Elektrolytische Reduktion zu Amidophenolen: B. 26, 1844; 27, 1927.

Nitrobenzol, C₀H₅(NO₂) (Mitscherlich 1834). Entsteht (unter Erwärmen) beim allmählichen Eintragen von Benzol in Beintheen, Organ. Chemio. 10. Aust. 24

rauchende Salpetersaure oder beim Mischen desselben mit der berechneten Menge Salpetersaure-Schwefelsäure-Mischung. Farblose, intensiv nach Bittermandelöl riechende Flussigkeit, die in der Kälte erstarrt (Sm.-P. + 6°) und in sehr verdünnter wässeriger Lösung sußen Geschmack besitzt. Giftig. Liefert mit Natriumamid normales Diazobanzolnatrium.

Dinitrobenzole, C₆ II₄ (NO₂)₂. Entstehen beim Kochen von Benzol mit rauchender Salpetersäure; dabei, wie in allen analogen Fällen, treten die beiden Nitrogruppen zueinander in die Meta-Stellung (nebenher entsteht nur wenig o- und p-Verbindung), und beim Umkristallisieren aus Alkohol erhält man reines m-Dinitrobenzol in langen, farblosen Prismen oder Nadeln.

Die o-Verbindung bildet Tafeln, die p-Verbindung Nadeln (beide farbles); sie werden indirekt aus den betreffenden Dinitranilinen durch Eliminierung von NH₂ dargestellt.

Durch Reduktion entstehen zunüchst die drei Nitraniline, dann die Phenylendiamine (S. 385 und 391).

Das o-Dinitrobenzol vermag eine Nitrogruppe beim Kochen mit Natronlauge gegen Hydroxyl, mit Ammoniak gegen Amid auszulauschen unter Bildung von o-Nitrophenol, $C_6 \operatorname{H}_1(\operatorname{NO}_2)(\operatorname{OH})$ bzw. o-Nitrophenol, $C_6 \operatorname{H}_1(\operatorname{NO}_2)(\operatorname{OH})$ bzw. o-Nitrophenol, $C_6 \operatorname{H}_1(\operatorname{NO}_2)(\operatorname{OH}_2)$. Die Meta-Verbindung ist durch Ferrocyankalium oxydierbar zu «- und β -Dinitrophenol.

Trinitrobenzol, Co H3 (NO2), (1:3:5). Weiße Blittehen.

Nitrotoluole, C₀ II₄ (CH₃)(NO₂). Durch Nitrierung des Toluols entstehen Para- und Ortho- (kaum Meta-) Nitrotoluol. Ersteres ist fest (große Prismen), letzteres flüssig; sie werden zur Farbenfabrikation, letzteres auch als Parfümeriemittel verwendet (Mirbanöl). Das Metanitrotoluol ist indirekt zugänglich [aus m-Nitro-p-Toluidin, C₆ H₃ (CH₃)(NO₂)(NII₂), durch die Griess'sche Reaktion, s. d.].

Phenylnitromethan, C₆H₅. CH₂. NO₂ (isomer Nitrotoluol), entsteht durch Behandlung von Toluol mit verdünnter Salpetersäure (spez. Gew. 1,12) unter Druck (B. 28, 1857) sowie aus Benzylchlorid (oder -jodid) mit Silbernitrit. Es existiert in zwei strukturisomeren, desmotiopen Formen, die sich sohr leicht ineinander umwandeln lassen; das eine Isomere ist fest (Sm.-P.: 84°), hat den Charakter einer schwachen Säure (einer "Nitronsäure", aci-Phenylnitromethan) und verwandelt sich allmählich spontan in das neutrale, bei Zimmertemperatur flussige Isomere. Letzterem gibt man die Formel (J₆H₅. OH₂. NO₂, ersterem die Formel (₆H₅. CH: NOOH, wonach es als eine in Ionen dissoziierbare Säure erscheint; damit stimmt die elektrische Leitfähig-

keit seiner Lösungen und das Nachlassen derselben bei fortschreitender Umlagerung in das Isomere überein (B. 32, 607).

Bei weiterer Nitrierung des Toluols entstehen:

Dinitrotoluole, $C_6 \text{ H}_8 (O \text{ H}_3) (N O_2)_2$, von der Konstitution $O \text{ H}_3: N O_2: N O_2 = 1:2:4$ und 1:2:6, die wieder die Nitrogruppen in m-Stellung zueinander enthalten (Konstitution s. S. 345).

Die meisten dieser Nitroverbindungen sind wegen der Überführbarkeit in Aminbasen von technischer Wichtigkeit.

Trinitrotertiärbutyltoluol, $O_0 \coprod (C \coprod_3) [C (C \coprod_3)_3] (N O_2)_3$, findet als "kunstlicher Moschus" Verwendung.

Chlor- und Bromnitrobenzole.

Beim Nitrieren von Chlor-(Brom-)-benzol entstehen Para- und in geringerer Menge Ortho-chlor-(brom-)-nitrobenzole. Die Metaverbindungen sind indirekt zugänglich, indem man in m-Nitranilin eine Amidogruppe gegen Halogen austauscht. Die Para-Derivate haben einen höheren Schmelzpunkt als die Isomeren, die Meta-Verbindungen meist einen höheren als die Ortho-Derivate, eine Gesetzmäßigkeit, welche sich vielfach in anderen Fillen wiederholt. Auch sind die Para-Derivate meist schwerer in Alkohol löslich. Die Ortho- und Para-Verbindungen tauschen beim Kochen mit Kali das Halogen gegen Hydroxyl aus, desgleichen beim Erhitzen mit Ammoniak gegen Amid (nicht aber die Metaverbindungen).

Im Dinitrochlorbenzol, $C_0\Pi_2\operatorname{Cl}(NO_2)_2$ (1:2:4), aus Chlorbenzol durch Nitrieren, und mehr noch im Trinitrochlorbenzol, $C_0\Pi_2(NO_2)_8$. Cl, Pikiylchlorid, ist das Chloratom durch den acidifizierenden Einfluß der Nitrogruppen leicht beweglich geworden, so daß die Verbindungen sich wie Alkylchloride oder wie Säurechloride verhalten. S. S. 850.

Nitroxylole, -mositylen, -pseudoeumol usw. (s. Tabelle) existieren zum Teil in vielen isomeren Modifikationen.

o-, m- und p-Nitrostyrol, $C_0\Pi_4(N\,O_2)(C_2\Pi_4)$, sind auf Umwegen zugünglich; direkt aus Styrol und Salpeter- oder salpetriger Shure entsteht

«-Nitrostyro1, $O_6U_6CH=CH(NO_2)$, welches die Nitrogruppe in der Seitenkette onthelt, da es auch aus Benzaldehyd und Nitromethau mittels Chlorzink darstellbar ist:

$$C_0\Pi_6$$
.0110 + $O\Pi_8(NO_2) = C_6\Pi_5$.011=OH(NO₂) + Π_2 O.

o-Nitrophenylacetylon, C₀ II₄(NO₂)—C≡CH, entsteht durch Kochen der o-Nitrophenylpropiolsäure mit Wasser. Farblese Nadelu.

Nitrosoderivate der Kohlenwasserstoffe.

Eine aromatische Substanz, welche die Nitrosogruppe NO an Stelle eines Benzel-wasserstoffatoms enthält, ist das

Nitrosobenzol, C₆ H₅(NO), welches durch Einwirkung von Nitrosylchlorid, NO.Cl, auf in Benzol gelostes Quecksilberdiphenyl

, ", ~ 2 sowie aus Diazobenzolsalzen (S. 395) und aus Phenylhydroxylamin (s. d.) durch Oxydation, somit indrekt aus Nitrobenzol entsteht. Aus Anilm entsteht es durch Oxydation (B. 31, 1522), z. B. mit Permanganat, oder, in neutraler Lösung, mittels Sulfomonopersauro (des Einwirkungsprodukts von konzentrierter Schwefelskure auf Persulfate, Z. angew. Ch. 1898, 845). Farblose Tafeln, Sm.-P. 68°; geschmolzen oder in Lösung smaragdgrün (Farbe des monomolekularen Zustandes; s. S. 115); bestzt einen intensiven, dem der Cyansaure ahnlichen Geruch; leicht reduzierbar zu Phenylhydroxylamin und Anlin und leicht oxydierbar zu Nitrobenzol; liefert mit Anilin Azobenzol und mit Phenylhydroxylamin sehr glatt Azoxybenzol.

XX. Amido-(Amino-)Derivate der Benzolkohlenwasserstoffe.

(Übersicht siehe auf nebenstehender Seite.)

Die einfachsto aromatische Base, das Anilin, kann aufgefaßt werden 1. als Benzol, in welchem ein Wasserstoffatom gegen die Amido-(Amino-)gruppe ersetzt ist ("Amidobenzol", "Aminobenzol"), oder 2. als Ammoniak, in welchem ein Wasserstoffatom gegen die Phenylgruppe C₆H₅ ausgetauscht ist ("Phenylamin"). Ersterer Auffassung entsprechend leiten sich von allen Benzolkohlenwasserstoffen Amidoverbindungen ab, und zwar sowohl Monamine als Diamine, Triamine usw. — Nach letztorer Auffassung kann in das Ammoniak die Phenylgruppe erneut eintreten, unter Bildung von sekundaren oder tertidren Aminen. Auch durch Eintritt von Alkoholradikalen in die obigen Monamine, Diamine usw. können sekundare und tertidre Amine und selbst quaternüre Ammonium-verbindungen entstehen.

Auch in die Seitenkette kann NH2 usw. eintreten.

So ist eine außerordentlich große Zahl aromatischer Basen theoretisch möglich und tatsächlich bekannt (s. Tabelle). Dieselben sind zum Teil den Stickstoffbasen der Alkoholradikale in hohem Grade ähnlich, bilden mit Säuren (oft unter Warmeentwickelung) Salze, mit Platinchlorid Doppelsalze, besitzen basischen Geruch, bilden mit flüchtigen Säuren an der Luft weiße Nebel, destillieren meist unzersetzt usf. Im allgemeinen sind sie aber schwächere Basen als die alkoholischen Amine, indem die Phenylgruppe C₆H₅ nicht, wie die Alkoholradikale, positiven, vielmehr negativen Charakter (s. o.) besitzt; daher werden die

Übersicht:						
	Primare	Sekundare	Tertiare			
	(C ₆ H ₅ .NH ₂ Anilin [—8] (189)	(O ₆ H ₅) ₂ NH Diphenylamin [54] (302)	(C ₆ H ₅) ₉ N Triphenylamin (127)			
•	O ₆ H ₄ (OH ₃)NU ₂ Toluidine	Alkylierte Buscn:				
	o-: m-: p-:	$O_0 \coprod_5 . N \coprod . O \coprod_3$	$C_6 \Pi_6$. $N(CH_3)_\lambda$			
	(199) (200) [45] (198)	Methylanılin (192)	Dimethylanılın (192)			
ne	C ₆ H ₈ (CH ₃) ₂ NH ₂ (6) Xylidine, z. B. (217)	C_0H_5 .NH. C_2H_5 Aethylanilin (204)	C_6H_5 . $N(C_2H_5)_2$ Diathylanilm (213)			
mi	$C_6 \coprod_2 (C\coprod_3)_3 N\coprod_2$ Pseudocumidin [62]	Nitrosamme:	Nitrosoderivate:			
Monamine	C ₀ 11 ₄ (NO ₂)NH ₂ Nitramine	$(C_6H_5)_2N.NO$ Nitrosodiphenylamin [66]	C_0H_4 . (NO). N(CH ₈) ₂ (?) Nitrosodimethylanilin [85]			
	o-: m-: p-:	Saured er ivate ·				
	[71] [114] (285) [147]	C_0H_5 . $NH(C_2H_8O)$ Acetanilid [114]	C_6H_5 . $N(CH_8)(C_2H_3O)$ Methylacetanihd [99]			
	C ₆ H ₅ (CH ₂ ,NH ₂) Benzylamin (188)	UO(NHC ₆ H ₅) ₂ Carbanilid [235]	CO(N . C ₆ H ₅) Phenyloyanat (163)			
	C ₆ H ₅ (UH ₂ , OH ₂ , NH ₂) Phenathylamin (193) usw.	OS (NII C ₆ U ₅) (NII ₂) Phenylsulfohamstoff [154] usw.	US(N. U ₆ H ₅) Phenylsenfol (222) usw.			
	O ₆ H ₁ (NH ₂) ₃ Phenylendiamine	$C_0\Pi_1(NH_2)[N(0H_3)_2]$ Amidodimethylanilin (p) [41] (257)				
e usw	$ \begin{cases} 0 - \begin{bmatrix} 102 \\ 03 \end{bmatrix} & (252) \\ m - \begin{bmatrix} 03 \\ 147 \end{bmatrix} & (267) \end{cases} $	$C_0 II_1(NII_2)(NH.C_0H_5)$ Amidodiphenylamin (p) [66]				
Diamine usw.	$\begin{array}{c} U_0 \text{H}_3 (\text{O} \text{H}_3) (\text{N} \text{H}_2)_2 \\ \text{Toluylendiamine} \\ \text{z. B. } 1:2:4 [99] (286) \end{array}$	$ ext{NII} < egin{pmatrix} C_0 & H_1 & N & H_2 \\ C_0 & H_1 & N & H_2 \end{bmatrix} ext{ p-Diamidodiphenylamin}$				
A	C ₆ H ₃ (NH ₂) ₃ Trianndobenzole	NH[O ₀ H ₁ .N(OH ₈) ₂] ₂ p-Tetramethyldiamido- diphenylamin				

Salze des Diphenylamins schon durch Wasser zersetzt, und Triphenylamin hat keine basischen Eigenschaften mehr, während Dimethylanilin stark ausgepragten Basencharakter besitzt.

Die Diamine haben wieder stärker basischen Charakter als die Monamine und sind in Wasser leichter löslich.

A. Primare Monamine.

Isomerien. Die Isomernen der aromatischen Amine entsprechen zum Teil denjenigen der fetten Amine (s. S. 125). Z. B. sind isomer Dimethylanilin, Methyltoluidine und Xylidine. Ferner entstehen Isomeriefälle dadurch, daß die Amidogruppe sich das eine Mal im Benzolkern, das andere Mal in der Seitenkette befindet. Endlich können noch alle die Isomerieverhältnisse der aromatischen Kohlenwasserstoffe der (Biderivate usw.) in Betracht kommen.

Konstitution. Nach S. 126 und dem Folgenden ist em Amin sehr leicht als primar oder sekundar usw. zu charakterisieren. Ob die Amidogruppe im Benzolkern oder in der Seitenkette sich befindet, ergibt sich sowohl aus den Bildungsweisen (s. unten) als aus dem Verhalten (S. 876 ff.).

Bildungsweisen. 1. Die wichtigste Bildungsweise der primbren aromatischen Basen (auch der Diamine usw.) ist diejenige durch Reduktion der Nitroverbindungen (s. S. 369):

Nitrobenzol: $C_0\Pi_5$, $NO_2 + 6\Pi = 2\Pi_2O + C_0\Pi_5$, NH_2 (Anilin); Dinitrobenzole: $C_0\Pi_1(NO_2)_2 + 12\Pi = 4H_2O + C_0\Pi_1(NH_2)_2$ (Phenylendiamine).

Die Reduktion der Nitro- zu Amidoverbindungen, "Amidierung", erfolgt besonders in saurer Lösung, z.B. durch Eintragen in ein Gemisch von Zinn oder Zinnehlerur und Salzsäure, in der Technik durch Eisen und (wenig) Salzsäure (Béchamp) oder Essigsäure (Theorie: B. 27, 1437); öfters auch durch Zink (-staub) und Salz- oder Essigsaure, oder elektrolytisch; forner durch Aluminiumamalgam, durch Schwefelammonium (Zinin), bei gewissen nitrierten Säuren durch Eisenvitriel und Barytwasser usf.

Schweselammonum wirkt gemäßigter als Zinn und Salzsäure und dient daher besonders zur partiellen Reduktion von Dinitroverbindungen (s. Nitranilin). Zu letzterem Zweck kann man sich auch einer alkoholischen salzsauren Zinnehlerürlösung bedienen (B. 19, 2161).

Als Zwischenglieder dieser Reduktion erscheinen die Nitrosoverbindungen R-NO und die Hydroxylamine R-NIL (s. d.)

2. Aus Phenolen durch Erhitzen mit Chlorenk- oder Chlorealciumammoniak auf 300°, neben sekundären Basen (Merz):

$$C_0 II_6 . OH + IINII_2 = C_0 II_6 . NII_2 + II_2 O.$$

Leichter tritt diese Renktion ein bei Anwesenheit negativer Gruppen, z. B. bei den Nitrophenolen (B. 19, 1749).

8. Aus Amidosäuren durch Abspaltung von Kohlensäure:

$$O_0 H_4(N H_2) O O_2 H = O_0 H_5 . N H_2 + O O_2.$$

4. Aus sekundären und tertiären Basen, welche durch Einführung von Alkoholradikalen in primäre aromatische Basen entstanden sind (wie Mono- und Dimethylanilin), kann man diese Alkoholradikale durch Erhitzen mit starker Salesdure auf n. B. 180° in Form von Chlormethyl wieder abspalten unter Rückbildung der primaren Basen:

$$C_0 H_1 \cdot N(O H_3)_2 + 2 H Cl = C_0 H_1 \cdot N H_2 + 2 O H_3 Cl$$

Bei noch höherer Temperatur wirkt das abgespaltene Chlormethyl(-alkyl) weiter auf das primäre Amin ein, indem Wasserstoff des Benzelkerns gegen das Alkoholradikal ausgetauscht wird und so dem ursprünglichen Amin homologe primäre Basen sich bilden; z.B. entsteht beim Erhitzen von salzsaurem Mothylanilin auf 335° salzsaures Toluidin:

 $C_6^*\Pi_5$. $N\Pi(0\Pi_8)$, $\Pi CI = C_6\Pi_5$. $N\Pi_2 + CH_3OI = C_6\Pi_4(OH_8)N\Pi_2$, ΠCI .

In analoger Weise erhalt man aus Trimethylphenylammonium-jodid, $G_0 H_0$. N $(G H_1)_3 J$, schließlich jodwasserstoffsaures Mesidin, $G_0 H_2(G H_3)_3$. N H_2 , H J.

Salzsaures Diphenylamin zeigt diese Reaktion nicht.

Die in den Korn tretenden Methylgruppen nehmen in diesem die Para- oder Ortho-, nicht aber die Meta-Stellung zum Amid ein.

- 4a. Auf gleichem Prinzip beruht die Bildung von Amidoisobutylbenzol durch Erhitzen von salzsaurem Anilin mit Isobutylalkohol auf 250° : $U_6U_5 \cdot NU_2$, $UCl + U_4U_0 \cdot OU = U_6U_4(U_4U_0) \cdot NU_2$, $UCl + U_2O$.
- 5. Bildung von Amidoverbindungen aus Nitrohalogenbenzohen oder o-Dinitrobenzolen s. S. 370.
- 8. Durch Erhitzen der Kaliumsalze von Sulfonsäuren mit Natriumamid, NaN Π_2 (B. 19, 902).
- 7. Der Ersatz der Carboxylgruppe durch die Aminogruppe (s. S. 125) ist mittels der Hofmann'schen Reaktion (s. S. 195), der Curtius'schen (s. S. 201), der Lossen'schen (s. Dibenzhydroxausure) und der Beckmann'schen Umlagerung (s. Ketoxime) möglich.
- 8. Durch Erhitzen von Chlorbenzel usw. mit Ammoniak können die aromatischen Amine, sofern nicht negative Substituenten von besonderem Einfluß sind (vgl. S. 350, sub 3 und S. 385), nicht erhalten werden (s. S. 364).

Das Benzylamin aber und analoge Basen, welche die Amidogruppe in der Seitenkette enthalten, entstehen durchaus mach den zur Darstellung der Amine der Fettreihe gültigen Methodon.

Entsprechendes gilt auch für sekundüre und tertiäre Basen dieser Art.

ş

Eigenschaften. Die primdren Monamine sind teile flüssige, teils feste und schon kristallisierte Basen. Sie sind in reinem Zustande farblos, bräunen sich aber leicht an der Luft. Sie besitzen einen nicht unangenehmen, schwach basischen Geruch. In Wasser ist Anilin etwas loslich (1:31), die Homologen weniger.

Verhalten. 1. Mit Säuren bilden sie meist gut kristallisierende Salze, die gewohnlich in Wasser leicht löslich sind. Mit sehr schwachen Säuren, z. B. Kohlensäure, vereinigen sie sich indes nicht und werden daher aus ihren Salzen durch Natriumcarbonat in freier Form abgeschieden. Oft wirkt auch Natriumacetat in gleicher Weise (wenn keine Acetate existieren). Mit manchen Metallsalzen entstehen Doppelverbindungen, besonders mit Platinchlorid [z. B. 2 (C₀ II₇ N, IICl) + PtCl₁] und mit Chlorgold; auch mit Zinnehlorur, Chlorzink usf. Die Platindoppelsalze sind oft schwer löslich und daher zur Isolierung der Basen geeignet.

Außerdem existieren sogenannte Additionssalze dieser Basen, z. B. Andin-chlorzink, 2 C_0H_7N + - $ZnOl_2$.

- 2. Beim Erhitzen von Anilin und Kalium (oder Natrium) wird Wasserstoff durch Metall ersetzt unter Bildung von C_6H_5NIIK und $C_6H_5NK_2$. Diese Verbindungen ("Anilinkalium") geben mit Brombenzol Di- und Triphenylamin. Mit Wasser zersetzen sie sich sofort.
- 3. Vorhalten gegen konzentrierte Schweselsäure, Salpetersäure und Halogene s. S. 384, 385 und 409.
- 4. Durch Methyljodid usw. (ferner Benzylchlorid) entstehen sekundüre, tertiäre und quaternüre Verbindungen (völlige Analogie mit den primären Fettbasen):

$$C_6H_5.NH_2 + CH_3J = C_6H_5.NH(CH_3), HJ;$$
 $C_6H_6.NH(CH_8) + CH_3J = C_6H_5.N(CH_3)_2, HJ;$
 $C_6H_5.N(CH_8)_2 + CH_3J = C_6H_5.N(CH_3)_3J.$

Aus den jodwasserstoffsauren Salzen der sekundären und tertiären Basen werden diese durch Natron in Freiheit gesetzt, zur Gewinnung der Ammoniumbasen hingegen muß man feuchtes Silberoxyd verwenden (s. S. 127). — Weiteres s. u.

Über sterische Beeinflussungen dieser Reaktion s. B. 33, 345, 1971.
5. Aldehyde reagieren mit den primären Basen unter Wasscraustritt, z. B.:

$$OH_8.OHO + 2O_0H_6.NH_2 = OH_8.OH(NH.O_0H_5)_3 + H_2().$$
 Athylidendiphenyldiamin

Benzaldehyd (s. d.) hingegen reagiert wie folgt: $C_6 \coprod_5 . C_6 \coprod_5 . C_6 \coprod_5 . C_6 \coprod_5 . C \coprod_5 . C \coprod_5 . C \coprod_6 . C \coprod$

Auch mit fetten Aldehyden sind Kondensationsprodukte der letzteien Art zu erhalten (sog. Schriffsche Basen); sie polymerisieren sich aber leicht (s. S. 384 und v. Miller, Plochl, B. 25, 2020). Verhalten gegen Formaldehyd s. Anilin.

6. Wie die Säuren mit Ammoniak Säurenmide bilden, so konnen sie mit Anilin usw. zu Säurenaniliden" zusammentreten, z. B. Essigsaure mit Anilin zu Acetanilid, C_0H_5 . $NII(C_2H_4O)$:

$$C_6 II_5 . NII_2 + C_2 II_3 O . OII = C_6 H_5 . NH(C_2 H_3 O) + H_2 O.$$

Dieso Anilide können als acetylierte usw. Amine oder abor als phenylierte usw. Amide betrachtet werden; letzterer Auffassung entspricht die Schreibweise C₂H₃O.NH (C₆H₅). Sie sind in ihrem chemischen Verhalten den gewohnlichen Saureamiden, speziell den alkylierten Amiden (s. S. 193), vollkommen analog, werden also durch Alkalien wieder in ihre Komponenten gespalten und entstehen auch nach analogen Methoden, z. B. beim Erhitzen der Säure, oder besser ihres Anhydrides oder Chlorides mit dem betreffenden Amin, z. B.:

$$C_0 II_4 (CII_3) NII_2 + CII_3 . COCI = C_0 II_4 (CII_3) . NH . C_2 II_8 O + IIOI.$$
Toluidin Acettoluid

- 7. Durch Erwärmen mit Chloroform und alkoholischem Kali geben die primären Basen wie jene der Fettreihe betaubend riechende Isonitrile, Carbylamine (vgl. S. 121). Beim Erwärmen mit Schwefelkohlenstoff entstehen Sulfoharnstoffe, und aus diesen durch Phosphorsaure Senfüle (s. S. 126 und 299).
- 8. Durch salpetrige Säure werden die primaren rein aromatischen Amine (vgl. u. 10) in saurer Lösung in Diazoverbindungen (s. d.), bei Abwesenheit von Saure in Diazoamideverbindungen (s. d.) übergeführt.

Die Diazoverbindungen gehen beim Kochen mit Wasser in Phenole über, so daß indirekt NH₂ gegen OH austauschbar ist, wie dies bei den primitren Aminen der Fettreihe direkt der Fall ist. Durch Erwirmen der Amine mit Äthylnitrit in alkoholischer Lösung wird die Amidogruppe "climiniert", d. h. gegen Wasserstoff ersetzt.

9. Die Oxydationsprodukte der primären Basen sind sehr mannigfaltig; je nach den Bedingungen entstehen Phonole, Chinone, Azoverbindungen, Anilinschwarz usw. Ein Gemisch von Anilin und Toluidin gibt Fuchsin (s. d.). Das erste Oxydationsprodukt des Anilins durfte wohl in den meisten Fallen Phonylhydroxylamin sein (B. 32, 1675).

9a. Halogen wirkt auf Amine substituierend, oft mit großer Heftigkeit. Intermediar lassen sich dabei zuweilen Verbindungen vom Charakter der Perbromide isolieren; Acylderivate, wie Acetanilid, liefern zunachst am Stickstoff substituierte Produkte, welche sich beim Erwähmen in sauter Losung leicht in die isomeren, im Kern substituierten Acylderivate umlagern.

Derartige Wanderungen von Substituenten aus der Amidogruppe in den Kein finden sich haufiger; erinnert sei an die Umwandlung von Phenylhydroxylamin in p-Amidophenol, von Methylanilin in p-Toluidin (s. Bildungsweise 4, S. 375), ferner an das Verhalten des Nitrosomonomethylanilins (s. S. 379), des Phenylmitiamins (s. d.); vgl. a. die Umlagerung von Diazoamidobenzol (s. d.) in Amidoazobenzol.

10. Die Basen, welche das Amid in der Seiten kotte enthalten, haben im Gegensatz zu den rein aromatischen Aminen ganz den Charakter der Amine der Fettreihe. Sie sind also z. l. nicht in Diazoverbindungen über führbar.

B. Sekundäre Monamino.

Man hat zu unterscheiden: "rem aromatische" sekundaren Monamine, wie Diphenylamin, von den "gemischten" sekundaren Basen, welche einen aromatischen Rest und ein Radikal der Feltreihe enthalten.

Bildungsweisen. 1. Gemischte sekundäre Basen entstehen aus den primären durch Behandeln mit Jodmethyl usw. (Hofmann), s. S. 376.

Die Reaktion bleibt gewohnlich nicht bei der Einfuhrung eines Alkoholradikals stehen, sondern führt gleich weiter zu teitinren Basen. Um letzteies zu vermeiden, kann man das Jodalkyl usw. auf die acctylierten primären Basen (resp. deren Natriumverbindungen, *Hcpp*), z. B. auf Acetanilid, einwirken lassen:

 $C_6\Pi_5$. $NH(C_2H_3O) + OH_8J = C_0H_5$. $N(OH_8)(C_2H_3O) + HJ$, und die zunschst entstandene Acetylverbindung verseifen. Die sekundaren werden von den tertiären Basen durch Behandlung mit salpetriger Säure getrennt (s. u. Nitrosamine).

2. Rein aromatische sekundäre Amine entstehen durch Erhitzen der primären Basen mit ihren salzsauren Salzen:

$$\begin{array}{l} C_{0}H_{5}\cdot NH:H \\ + C_{0}\Pi_{5}\cdot N\Pi_{2}\cdot \Pi\,CI \\ \end{array} = \begin{array}{l} C_{0}H_{5} \\ C_{0}\Pi_{5} \\ > NH \\ + NH_{4}CI. \end{array}$$

*ind So dargestellt worden.

- 3. Ferner entsteht Diphenylamin durch Erhitzen von Phenol mit Amilinchlorzink (s. z. B. B. 17, 2039) und
 - 4. durch Einwirkung von Brombenzol auf Anilinkalium (s. S. 876).

Verhalten. 1. Die gemischten sekundaren Basen haben nus geprägt basische Eigenschaften, die rein aromatischen hingegen nicht (s. S. 373).

- 2. Abbau der gemischten Basen durch Salzsaure s. S. 375.
- 3. Der Wasserstoff der Imidgruppe ist noch durch ein Alkohol-Säureradikal (auch gegen K oder Na) ersetzbar, z. B.:

(C₁, II₅)₂ NII + CII₃J = IIJ + (O₀H₅)₂N(OII₃) (Methyldiphenylamin);
(C₁, II₅)₂ NII + (O₂II₃O)₂O =
$$C_2II_4O_2 + (C_0II_5)_2N(C_2II_3O)$$
 (Acetyldiphenylamin).

- 4. Die sekundaren Basen geben weder Isonitril- noch Senfolreaktionen (s. S. 126).
 - 5. Mit salpetriger Säure entstehen die Nitrosamine (S. 127):

$$\mathbf{C}_0 \mathbf{\Pi}_b \mathbf{NH}(0\mathbf{H}_8) + \mathbf{NO.0H} = \mathbf{H}_2 \mathbf{0} + \mathbf{C}_0 \mathbf{H}_5 \cdot \mathbf{N(NO).(0H_8)}$$
Phenylmethylnitrosamin.

Diese Nitrosamine sind neutrale, in Wasser unlösliche Dies, wolche beim Erhitzen mit Zinnehlerür wieder die sekundaren Zuruckbilden und durch gelinde Reduktionsmittel Hydrazine (s. S. 131) liefern.

Sie dienen zur Reindarstellung der sekundären Basen, da nur ple aus der sauren Lösung eines Gemisches primärer, sekundärer und tertlitzer Basen durch Natriumnitrit als (nicht basische) Öle ausgefallt werden.

Digeriert man die Nitrosamine mit (alkoholischer) Salzsdure, so rittatellen Verwandte des Nitrosodimethylanilins, indem die Nitrosocialippis "in den Kern wandert" (O. Fischer und Hepp, B. 19, 2091; 341, 1247):

$$C_0\Pi_6$$
-N(NO)- $C\Pi_3 = C_0\Pi_4$ (NO)NH. $C\Pi_{3*}$

C. Tertiäre Monamine.

Dieselben sind wieder entweder rein aromatische oder ge-

Bildungsweisen. 1. Gemischte Basen entstehen durch Alkylierung der primaren oder sekundaren Basen (s. S. 376). Statt mit Methylchlorid oder -jodid kann man diese Basen mit Methylalkohol und Salzsäure erhitzen.

2. Durch Abbau quaternarer Verbindungen in der Hitze oder unter der Einwirkung von Ammoniak; z. B.:

$$C_6H_5 \cdot N(CH_3)_8J + NH_3 = C_0H_5 \cdot N(CH_3)_2 + NH_2 \cdot CH_3 \cdot HJ$$

3. Triphenylamin (rein atomatische Base) entsteht durch Einwirkung von Brombenzol, $O_0 H_5 Br$, auf Dikaliumanihn (vgl. 8. 376) $O_0 H_5 N K_2 + 2 O_0 H_5 Br = (O_0 H_5)_3 N + 2 K Br.$

Verhalten. 1. Die rein aromatischen tertiären Amine vermogen im Gegensatz zu den gemischten keine Salze zu bilden.

- 2. Mit Chloroform entstehen keine Isonitrile, mit Schwefelkohlenstoff keine Senfole, mit Säurechloriden keine Säurederivate; Jodmethyl bildet gleich quaternare Verbindungen.
- 3. Salpetrige Saure wirkt auf die tertiaren aromatischen Basen ein unter Bildung von Nitrosoverbindungen, welche die Nitrosogruppe an den Benzelkern gebunden enthalten:

$$C_6H_5$$
. N. (CH_3)₂ + NO. OII = C_6H_4 (NO). N(CH_3)₂ + H_2O . Nitrosodimethylanilin

(Unterschied von den tertiären Basen der Fettreihe.)

Solche Nitrosoverbindungen gehen (entgegen den Nitrosaminen, s. vor. S.) durch Reduktion in Amidoverbindungen (Diamine, s. u.) uber. — Über die Konstitution dieser Nitrosobasen s. übrigens S. 387.

4. Bei der Oxydation mit Wasserstoffsuperoxyd liefern die fettaromatischen tertiaren Basen Substanzen vom Typus der Trialkylaminoxyde, z. B. C₆H₅. N(CH₃)₂, sehön kristallisierende, in

Wasser leicht lösliche, schwache Bason; das Sauerstoffatom ist in diesen Substanzen nur sehr lose gebunden.

5. Abbau tertiärer zu sekundaren Basen durch Bromcyan oder unterchlorige Saure s. B. 33, 1445, 1636.

D. Die quaternären Basen

entsprechen vollkommen den quaternären Basen der Fettreihe. Das Trimethylphenylammoniumhydroxyd. $O_n \coprod_n N(O \coprod_3)_3 O \coprod_n Z$. B. ist

KKK

eine farblose, stark alkalische, bitter schmeckende Substanz, welche in der Hitze in Dimethylanilin und Methylalkohol zerfällt. Nicht alle tertibren Amine sind imstande, Ammoniumverbindungen zu hefern.

E. Diamine, Triamine usw.

Bildung. 1. Durch Reduktion der Di-(Poly-)nitrokohlen-wasserstoffe oder der Nitroamido-verbindungen. So entstehen aus den Dinitrobenzolen die Phenylendiamine, $C_0H_1(NH_2)_2$, siehe Tabelle 373. Die o- und p-Diamine werden am besten aus den o- und p-Nitroamidoverbindungen (S. 385) gewonnen.

Analog entsteht Tetramidobenzol durch Reduktion von zweifach nitriertem m-Diamidobenzol.

2. Ferner kann man in ein Monamin [zumal ein sekundares oder tertiares, wie O_0H_5 —N(OH_9)₂] eine neue Amidogruppe in p-Stellung einführen, indem man jenes zunächst durch Paarung mit Diazobenzolchlorul (s. d.) in einen Azofarbstoff, z. B. Benzol-azo-dimethylanılin, überführt und diesen durch Reduktion spaltel (s. bei den Azoverbindungen).

In ganz analoger Weise sind auch Triamidoverbindungen darstellbar.

3. Darstellung von Diaminon aus Nitrosoverbindungen tertiurer Amine: s. Amidodimethylanilin, $C_6H_1(\mathrm{NH}_2)[\mathrm{N}(\mathrm{OH}_3)_2]$.

4. Alkylierte Orthodiamine entstehen durch die sog. Semidinumlagerung aus gewissen Hydrazoverbindungen (s. d.).

Vorhalton. Die Diamine und Polyamine sind meist feste, in Tafeln oder Blättchen kristallisierende, unzersetzt destillierende Verbindungen. In Wasser sind sie, zumal in der Wärme, leicht löslich. Sie sind farbles, braunen sich indessen meistens schnell an der Luft. Ihre Unbeständigkeit wächst mit der Anzahl der vorhandenen Amidogruppen. Der leichten Oxydierbarkeit entsprechend, geben sie mit Eisenchlorid oft charakteristische Färbungen, so das o-Phenylendiamin eine dunkelrote, das 1, 2, 3-Triamidobenzol eine violette, dann braune Farbe.

Die drei isomeren Arten von Diaminen unterscheiden sich wesentlich durch ihr Verhalten:

a) Orthodiamine. 1. Oxydation mit Eisenchlorid fuhrt zu (rot gefärbten) Diamidophenazinen (s. o-Phenylendiamin).

2. Die Mononcylverbindungen der o Diamine gehen durch inners Anhydridbildung unter Ringschließung in Derivate des Imidazols (A. 273, 269), sog. "Benzimidazole" oder "Anhydrobasen", über. So entsteht bei der Reduktion von o-Nitroacetanilid mit Zinn und Salzsäure Methylbenzimidazol, das auch als Derivat des Äthenylamidus, $\text{CH}_3\text{-C} \subset _{N\Pi_2}^{NH}$ betrachtet werden kann (daher Phenylenathenylamidin, A. 209, 339):

$$\begin{split} c_6 \pi_4 <_{\mathrm{NO}_2}^{\mathrm{NH.OO.CH_3}} + 6 \, \pi - 2 \, \pi_2 o &= c_6 \pi_4 <_{\mathrm{NH}_2}^{\mathrm{NH-OO.OH_3}} \\ &= c_6 \pi_4 <_{\mathrm{N}}^{\mathrm{NH}} > c - c \pi_3 + \pi_2 o. \end{split}$$

Auch beim direkten Erhitzen der o-Diamine mit Säuren entstehen derartige Verbindungen.

- 3. Zwischen Aldehyden und den salzsauren Diaminen tritt eine ahnliche Reaktion ein, es entstehen ebenfalls Benzimidazolderivate, die sog. Aldehydinbasen (Ladenburg, B. 11, 500; 19, 2025; s. ferner 27, 2187) unter Freiwerden von Chlorwasserstoff.
- 4. Glyoxal und manche «-Diketone geben mit o-Diammen Chinoxalin (s. d.) und Derivate, analog ferner «-Ketonalkohole, z. B. Benzoin, Dihydrochinoxaline. Mit Sulfocyanwasserstoff entstehen Senfole (A. 221, 1).
- 5. Salpetrige Saure führt die o-Diamine in die sog. Azimidoverbindungen über, z. B. das o-Phenylendiamin in Azimidobonzol, = Amidoazophenylen, C₆H₄ NH N (B. 9, 219, 1524; 15, 1878, 2195; 19, 1757).
- b) Metadiamidobasen. 1. Durch salpetrige Saure (selbst Spuren) entstehen aus den einfacheren m-Diaminen gelbbraune Farbstoffe (s. Bismarckbraun). Sofern aber noch gewisse weitere Kornsubstituenten vorhanden sind, kann auch normale Diazotierung (s. d.) eintreten.
 - 2. Mit Diazobenzolehlorid entstehen Azofarbstoffe (s. Chrysoidin).
- 3. Mit Nitrosodimethylanilm, oder beim Zusammenoxydieren mit Para-Diaminen ontstehen blaue, beim darauf folgenden Kochen rote Farbstoffe (s. Toluylenrot).
 - 4. Mit ONSH bilden sich Phenylendiharnstoffe (A. 221, 1).
- o) Paradiamidoverbindungen. 1. Beim Erwärmen mit Braunstein und Schwefelsäuse entsteht Chinon, $\rm C_0\,H_4\,O_2$ (s. d.), bzw. ein Homologes, am Goruch erkennbar.
- 2. Die p-Diamine, welche eine primäre Amidogruppe enthalten, geben in verdünnter, saurer, schwefelwasserstoffhaltiger Libsung mit Eisenchlorid violette bzw. blaue schwefelhaltige Farbstoffe der Thiodiphenylamingruppe.
- 3. Durch gemeinschaftliche Oxydation von Paradiaminen, welche eine Amidogruppe enthalten, mit einem Monamin oder einem Meta-Diamin entstehen Indamine, mit einem Phenol Indophenole (s. d.).

Anilin.

Anilin, Amidobenzol, Phenylamin, Co H, NH2 (8. S. 372).

Wurde zuerst beobachtet 1826 von *Unverdorben* bei der trockenen Destillation des Indigo ("Kristallin"), dann von *Runge* 1834 im Steinkohlenteer ("Kyandi"); wurde von *Fritsche* 1841 durch Destillation von Indigo mit Kalı ("Anilin"), von *Zinin* 1842 durch Reduktion von Nitrobenzol ("Benzidam") dargestellt und von A. W. Hofmann 1843 genau untersucht.

Vorkommen im Steinkohlenteer und im Knochenöl.

Darstellung. Fabrikmaßig wird das Anilin (seit 1864) durch Reduktion von Nitrobenzol mit Eisenspänen und wenig Salzsäure und darauf folgende Destillation mit Wasserdämpfen dargestellt. — Es bildet eine farblose, olige, stark lichtbrechende Flüssigkeit von schwachem, eigentumlichem Geruch und brennendem Geschmack, die sich an der Luft bald gelb bis braun fürbt und schließlich verharzt. S.-P. 183°. Spezif. Gew. (0°) == 1,036. Löst sich in 31 Tln. Wasser. Brennt mit rußender Flamme. Giftig. Wirkt nicht auf Lackmus. Ist schwächer als Ammoniak. Die Salze reagieren sauer. Ist ein gutes Lösungsmittel° für manche sonst schwer lösliche Verbindungen (Indige, Schwefel).

Das Verhalten des Anilins ist sehr sorgfältig untersucht. Die direkten Oxydationsprodukte sind β -Phenylhydroxylamin, Nitrosobenzol, Nitrobenzol, wobei die typischen Wasserstoffatome schrittweise durch Hydroxyle ersetzt werden. Außerdem entstoht durch Oxydation Azobenzol. Dabei treten leicht weitere Umlagerungen und Kondensationen ein, unter Bildung von p-Amidophenol (aus Phonylhydroxylamin), daraus Chinon; ferner z. B. von p-Amidodiphenylamin (B. 31, 1523). Mit Arsensaure entsteht besonders das Violanilin, C18 H15 N3 (?) ein violetter Farbstoff. Eine Lösung von freiem Anilin wird durch uberschüssige Chlorkalklösung vorübergehend infolge Bildung von Indophenol usw. violett gefürbt (empfindliche Reaktion). Die Lösung in konzentrierter Schwefelsäure wird durch ein Körnchen Bichromat Kaliumbichromatlosung erzeugt in einer erst rot, dann blau. sauron Anilinsulfatlösung einen dunkelgrunen, dann schwarzen Niederschlag (Anilinschwarz, B. 40, 2665), dann tritt Bildung von Chinon (s. d.) ein. Ein Gemisch von Anilin und Toluidin ist oxydierbar zu Fuchsm. Mauvanilin usw.; ein Gemisch von Anilin und p-Diaminen zu Safraninen (s. d.). Vgl. auch bei "Induline".

Chlor (s. unten) liefert Trichloranilin, Jod Monojodanilin; chlorsaures Kali und Salzsäure Chloranil. Einwirkung von salpetriger Saure: s. Diazoverbindungen; von Salpetorsaure: s. Nitramilin; von Schwefelsäure: s. Sulfanilsaure. Erhitzen mit Glycerin und konzentrierter Schwefelsäure bei Gegenwart von Nitrobenzol führt zum Chinolin. Kochen mit Schwefel liefert Thioanilin, (OgII4.NH2)2S; Erhitzen mit Harnstoff: Ammoniak und Diphenylharnstoff, CO(NHOgII6)2. Zu letzterer Realtion sind viele Analoga bekannt.

CO(NHC₆H₆)₂. Zu letzterer Reaktion sind viele Analogie bekannt.

Durch Einwirkung von Formaldehyd auf Anilin entsteht unter gewissen Bedingungen "Anhydro-formaldehydanılın", [C₆H₅-N=CH₂]₂ (weiße Kristalle), welches sich mit weiterem Anilin durch Salzsdule zu Diamidodiphenylmethan (siehe dieses) kondensiert. Intermediar entsteht dabei Anhydro-p-amidobenzylalkohol, C₆H₄ NH.

Blausäure vereinigt ersteres sich zum Nitril des Phenylglycins, C₆H₆-NH-CH₂-CN, mit Disuifit zum ω-Sulfomethylanilin, C₀H₅. NH. OH₂(OSO₂Na), welches mit Cyankali das gleiche Nitril liefert.

Salze. Salzaures Anilin, $C_6 II_5$. NII_2 , IICl: große weiße Tafeln, sich an der Luft leicht grünlichgrau färbend, unzersetzt destillierbar. — Anilinsulfat, $(C_6 II_7 N)_2$, $II_2 SO_4$: schöne weiße, in Wasser schwer lösliche Kristallblätter. — Salzsaures Anilin-Platin-, chlorid, $(C_6 II_7 N, IICl)_2$, $PtCl_4$: gelbe, in Wasser ziemlich leicht lösliche Blattehen.

Substitutionsprodukte des Anilins.

Anilin wird durch Halogene weit leichter als Benzol substituiert, so daß durch Chlor oder Brom in wasseriger Lösung gleich drei Halogenatome eintreten; Jod bildet Monojodanilin. Zur Darstellung von Monochlor-(brom-)anilin "schützt" man das Anilin, indem man es in Form der Acetylverbindung (d.i. des Acetanilids) verwendet. Dies wird durch Chlor in wässeriger Susponsion hauptstchlich in p-Chlor-acetanilid übergefuhrt, durch dessen Verseifung man leicht p-Chlor-acetanilid übergefuhrt, durch dessen Verseifung man leicht p-Chloranilin erhält (weiße Kristalle, Sm.-P. 71°, S.-P. 231°). Die o- und m-Verbindungen (beide füssig) stellt man indirekt dar, z. B. durch Reduktion von o- oder m-Chlor-(Brom-)nitrobenzol.

In den Monochlor-(brom-) anilinen ist der basische Charakter durch den Eintritt des Halogens abgeschwacht, am meisten in den o-Verbindungen. Das (a-)Trichloranilin, $C_B\Pi_2Cl_B(N\Pi_2)$ (Kristalle, unzeisetzt flüchtig), verbindet sich mit Säuren nicht mehr. o- und p-Chloranilin können nur noch zwei Atome Chlor aufnehmen unter Bildung des Trichloranilins: $N\Pi_2:Cl:Cl:Cl:Cl=1:2:4:6$; m-Chlor-

23

anilin aber kann auch in Tetra- und Pentachloranilin übergeführt werden,

Die Bromaniline verhalten sich durchweg ähnlich.

Nitraniline.

Anilin wird von konzentrierter Salpetersäure gleichfalls weit energischer angegrissen als Benzol. Zur Bildung der Mononitroprodukte muß man das Anilin (wie oben) "schützen", was durch Verwendung einer Acidyl- (z. B. Acetyl-) verbindung, oder durch Nitrieren bei Gegenwart von viel konzentrierter Schweselsäure erreicht wird. In letzterem Falle entstehen alle drei Nitraniline, am wenigsten die o-Verbindung. Beim Nitrieren von Acetanilid entstehen o- und überwiegend p-Nitracetanilid, $C_0 II_4 (NO_2) (NII. C_2 II_3 O)$, welche leicht durch Kali oder Salzsäure verseift werden.

Auch entstehen o- und p-Nitranilin beim Erhitzen des o- und p-Ohlor- oder Bromnitrobenzols, oder der Äther der entsprechenden o- und p-Nitrophenole, $C_6 II_4 (N\,O_2) (O\,.\,C_2\,II_5)$, oder dieser Nitrophenole selbst (B. 19, 1749) mit Ammoniak auf 180°. o-Nitranilin wird ferner erhalten durch Nitrieren der Acetylsulfanilsaure (B. 19, 985).

Die Nitraniline werden ferner aus den entsprechenden Dinitrobenzolen durch partielle Reduktion erhalten (z. B. durch Schwefelammonium).

Die drei Nitraniline (s. Tabelle S. 373) bilden gelbe, in Alkohol leicht, in Wasser sehr wenig lösliche Nadeln oder Prismen. Die o- und m-Vorbindung sind mit Wasserdämpfen flüchtig, das p-Nitranilin nicht. Durch Reduktion gehen sie in die Phenylendiamine über.

o- und p-Nitraniline geben beim Kochen mit Alkalien Nitro-phonolo:

$$O_0H_4(NO_2)(NII_2) + II.OII = O_0H_4(NO_2)OH + NII_3.$$

Auch Di- und Trinitranilin sind bekannt; letzteres, das Pikramid, $O_0H_2(NO_2)_8(NH_2)$ (gelbe Nadeln, Sm.-P. 188°), verhält sich wie ein Amid der Pikrinsaure, $O_0H_2(NO_2)_8OH$, indem es in letztere sehr leicht durch verseifende Mittel übergeht. Vgl. S. 850.

Sulfosduren des Anilins s. bei "Sulfosduren".

Alkylierte Aniline.

Mothylanilin, C₀II₅NII. (CII₈) (Hofmann), aus technischem Methylanilin (aus salzsaurem Anilin + Methylalkohol) durch Bernthson, Organ. Chemic. 10. Aust. 25

Vermittelung seines Nitrosamins oder auch nach S. 378 gewonnen (s. B. 10, 327, 588), ist etwas leichter als Wasser; riecht anilinahnlich, aber etwas stärker und aromatischer.

Sein Sulfat ist nicht kristallisierbar und atherloslich. Chlorkalklösung färbt es violett, dann braun. Übergang in p-Toluidin: S. 375.

Methylanilin-nitrosamın, $C_0\Pi_5$. $N(NO)(CH_3)$ (Bıldung s. o.; ferner durch Methylierung von Isodiazobenzolkalium, s. d.), ist ein gelbes, aromatisch riechendes, nicht für sich, aber mit Wasserdumpfen destilherbares Ol ohne basische Eigenschaften. Es zeigt die "Liebermann'sche (Nitroso-) Reaktion", indem es, wenn man es mit Phonol und Schwefelsaure erwarmt, dann mit Wasser verdunnt und mit Kalilauge übersättigt, eine intensiv blaue Farbung gibt. Diese Reaktion ist allen Nitrosaminen und vielen anderen Nitrosoverbindungen eigentumlich (siehe B. 15, 1520).

Dimethylanilin, CoHo. N(CH3)2 (Hofmann), ist ein scharf basisch riechendes, in der Kalte erstarrendes Ol. Soine Salze kristallisieren nur sehr schwer. Es verbindet sich mit Jodmethyl schon in der Kalte zu N(CsH3),(CH3),J, welches durch Destillation wieder in die Komponenten zerfallt. Zugehörige Ammoniumbase: s. S. 380. Chlorkalk farbt das Dimethylanilin nur schwach gelblich, - Ein Wasserstoffatom [das zu N(CII,)2 in p-Stellung befindliche] ist in ihm leicht beweglich, z. B. durch salpetrigo Sauro gegen eine Nitrosogruppe austauschbar (s. S. 380); daher tritt das Dimethylanilin mit Säurechloriden, Aldehyden usw. vielfach zu komplizierteren Substanzen zusammen, so mit Formaldehyd zu Tetramethyldiamidodiphonylmethan; mit Carbonylchlorid, COCl2, zu Tetramethyldiamidobenzophenon (s. d.) bzw. zu Methylviolett (s. d.); mit Benzaldehyd zu Loukomalachitgrün (s. d.) usf. Gelindo Oxydationsmittel (z. B. Chloranil) führen es in Methylviolett uber. Betreffend Oxydation mit Wasserstoffsuperoxyd s. S. 380.

p-Nitrosodimethylanilin, $O_6H_4(NO)$. $N(OH_3)_2$ (Konstit, s. u.), bildet schöne grüne Blattchen oder Tafeln vom Sm.-P. 85°; sein salzsaures Salz gelbe Nadeln. Dient zur Darstellung von Farbstoffen (Methylonblau, Indophenol, Gallocyanin usw.). Wird durch Kaliumpermanganat oder Ferricyankalium zu p-Nitrodimethylanilin, $O_6H_4(NO_2)$. $N(OH_3)_2$ (Sm.-P. 162°), oxydiert (welches man auch direkt neben der m-Verbindung durch Nitrieren von Dimethylanilin gewinnt), und durch nascierenden Wasserstoff in das zu den p-Diaminen (S. 391) gehörende Amidodimethylanilin, $O_6H_4(NH_2)$. $N(OH_3)_2$, verwandelt, Kachen mit Natron führt Nitrosodimethylanilin in Nitrosophenol und Dimethylamin über.

Verwandt sind: p-Nitrosoanilin, C_6 II_4 (NO) (NH₂) (Konstit. s. u.), blaue Nadeln, welches durch Einwirkung von Ammoniumacetat auf Nitrosophenol entsteht (B. 20, 2471), und p-Nitrosomonomethylanilin, O_6 II_4 (NO) (N II . CII₃) (Konstit. s. u.), grüne Blatter oder stahlblaue Prismen, welches durch Einwirkung alkoholischer Salzsäure aus Methylanilinuitrosamin durch Umlagerung sich bildet (s. S. 379).

Das Nitrosophenol ist ein Ohinonderivat, $C_0H_1 \stackrel{\bigcirc{}_{\circ}}{\underset{\circ}{\cap}} C_0H_1$; daher enthält Nitrosodimethylanilin wahrscheinlich keine Nitroso-, sondern eine Isonitrosogruppe, entsprechend den Formeln (B. 20, 532, 1560): $C_0H_4 \stackrel{\bigcirc{}_{\circ}}{\underset{\circ}{\cap}} C_0H_4 \stackrel{\bigcirc{}_{\circ}}{\underset{\circ}{\cap}} C_0$ (freic Base).

Entsprechendes gilt für Nitroso-anilin und -methylanilin.

Dimethylanilinoxyd, O_0H_5 . $N(CH_3)_2$, aus Dimethylanilin und O

Wasserstoffsuperoxyd: glasglänzende, farblose, in Wasser leicht lösliche Prismen vom Sm.-P. 152³. Beim Erhitzen über den Schmelzpunkt wird unter Sauerstoffabspaltung Dimethylanilin regeneriert.

Benzylanılin, C_0H_5 . NH. (C_7H_7) , und Dibenzylanılin, C_0H_5 . N $(C_7H_7)_2$, aus Anilin und Benzylchlorid, Öle, finden in der Farbenindustrie Verwendung.

Di- und Triphenylamin.

Diphenylamin, (C₀ H₅)₂ NH (Hofmann), bildet angenehm blumenartig riechende, weiße Blätter von brennendem, aromatischem Geschmack; es ist in Wasser kaum, in Alkohol, Äther und Ligroïn leicht löslich. Das salzsaure Salz, C₁₂ H₁₁N, HCl (s. S. 373), ein weißes Kristallmehl, blaut sich an der Luft. Eine Lösung von Diphenylamin in konzentrierter Schwefelsäure wird durch Spuren von Salpetersäure intensiv blau gefärbt (sehr empfindliche Reaktion auf Salpetersäure). Bildet beim Erhitzen mit Ameisensäure und Chlorzink Acridin (s. d.). Dient zur Darstellung von Diphenylaminblau und von Aurantia (s. u.).

Das Diphenylnitrosamin, $(C_0\Pi_5)_2N$. NO, mittels Äthylnitrit gewonnen, bildet damantglänzende, gelbliche Tafeln. Das o-p-Dinitro-diphenylamin, $(C_0\Pi_4.NO_2)_2N\Pi$, bildet rote Nadeln, die analoge p-Verbindung gelbe Prismen. Hexanitrodiphenylamin, $C_{12}\Pi_5(NO_2)_6N$, bildet gelbe Prismen und hat die Eigenschaften einer schwachen Ellure (acidnfzierender Einfuß der Nitrogruppen auf den Imidwasserstoff); sein Ammoniaksalz ist ein gelber Farbstoff, der früher unter dem Namen Aurantia verwendet wurde. Über Amido- (und Oxy-)verbindungen des Diphenylamins (Tab. S. 378) und daraus derivierende Farbstoffe siehe bei Chinonen (Indamine usw.) und auch Safranin.

Durch Methylierung des Diphenylamins entsteht das (flüssige)

Methyldiphenylamin, $(O_6H_5)_2N.OH_8$.

Thiodiphenylamin, $C_{12}H_0NS$, $=NH<\frac{C_0H_1}{C_0H_1}>S$, entsteht durch Erhitzen von Diphenylamin mit Schwefel. Gelbliche Blätter. Sm.-P. 180°. Unzersetzt destillierbar.

Triphenylamin, N(C6H5)8, bildet große Tafeln. Siehe S. 873.

Säurederivate des Anilins, Anilide.

Phenylsulfaminsaure, C_6H_6 .NH.(SO₃H), ist der Typus der noch wenig bekannten organischen Sulfaminsauren, $SO_2 < \frac{OH}{NR_2}$, welche aus den Aminen durch Einwirkung von Schwefelsaurechlorhydrin oder anhydrid in der Kalte entstehen, desgl. durch Amidosulfonsaure. Die freien Säuren sind sehr unbestandig, ahnlich der Äthylschwefelsäure; die Salze, z. B. phenylsulfaminsaurer Baryt, $[C_6H_6.NH.SO_3]_2Ba$, beständiger. Vgl. B. 23, 1653, 24, 360; 27, 1241; 28, 3160.

Formanilid, O_0H_5 . NH. (CHO), aus Anilin und Ameisensäure darstellbar, gibt zweierlei Alkylderivate: O_0H_5 . (NCH₃). CHO und O_0H_5 . N: CH(COH₃), je nachdem man sein Natrium- oder sein Silbersalz mit Alkyljodid behandelt (vgl. die Tautomerie der Silureamide S. 196; ferner B. 23, R. 659; A. 287, 360; B. 38, 1467).

Acetanilid, C_6H_3 . NH. (C_2H_80) . Am bequemsten durch mehrtagiges Sieden von Anilin mit Eisessig oder durch Einwirkung von Essigsaureanhydrid auf Anilin bei Gegenwart von Natronlauge (B. 23, 2962) darstellbar.

Schöne weiße Prismen, vom Sm.-P. 115° und S.-P. 304°; in heißem Wasser, Alkohol, Äther und Benzol leicht löslich. Leicht verseifbar (s. S. 377)l. Findet als Fiebermittel, "Antifebrin", Verwendung. Sein Imidwasserstoffatom ist gegen Natrium ersetzbar unter Bildung des kristallinischen Natriumacctanilids (s. S. 194), C₅H₅. N. Na(C₂H₈O), das von Wasser wieder zersetzt wird. Seine Nitrosoverbindung zeigt das Verhalten einer Diazoverbindung (B. 27, 657, 3420; 30, 360).

Diacetanilid, C_0H_5 . N $(C_2H_8\,0)_2$, entsteht aus Anilin oder Acetanilid durch energische Einwirkung von Acetylchlorid oder -anhydrid. Kristalle, Sm.-P. 37°. Zerfällt durch Verseifung leicht in Acetanilid und Essigsaure. — Aus Acetanilid entsteht durch Erhitzen mit Phosphorpentasulfid

Thioacetanilid, OH_3 —OS. NHC₆ H_6 (analog Acetothiamid, S. 198); durch Erhitzen mit Chlorzink der Farbstoff Flavanilin (s. d.).

Methylacetanilid, $G_0\Pi_5.N(G\Pi_8)(G_2\Pi_8O)$, Exalgın, soll als Mittel gegen Kopfschmerz verwendet worden. Weiße Nadeln,

In fast allen Verbindungen der Feltreihe, welche Ammoniakabkömmlinge von Alkoholen oder Sauren oder Alkoholsauren sind und noch unersetzten Ammoniakwasserstoff enthalten, kann man letzteren (meist indirekt, zum Teil oder ganz) gegen Phenyl ersetzen. Dadurch entsteht eine ausnehmend große Zahl phenylierter (auch tolylierter, xylylierter usw.) Vorbindungen, z. B.:

Phenylglykokoll, Phenylglycin CII₂—NH, C₆EI₅, aus Chloressigsäura und Anılin, wie aus seinem Nitril (s. Anhydroformaldehydanilin) durch Verseifen. Gibt beim Schmelzen mit Alkali Indigo (s. d.):

Phenylimidobutters dure, ${\rm CH_3-C(N\,O_0\,H_5)-C\,H_2-C\,O_2\,H}$, aus Anilin und Acetessigsaure (ester);

Carbanilid, CO(NIIC₆ II₅)₂, aus Phosgen und Anilin (s.a. S. 291); Phenyleyanat, CO: N.C₆ II₆, aus Phosgen und salzsaurem Anilin (eine scharf riechende, den Cyansaureestern ganz analoge Flussigkeit); Phenylsenföl, C₆ II₅ N: CS (S.-P. 222°), von Senfolcharakter:

Diphenylsulfoharnstoff, CS(NHC₆H₅)₂, aus Andin durch Erwärmen mit Schwefelkohlenstoff (bei Gegenwart von Schwefel oder Wasserstoffsuperoxyd) darstellbar (glanzende Blatter; Sm.-P. 154°; wird durch Kochen mit Salzsäure in Phonylsenföl und Anilin gespalten);

Mono-, Tri- und Tetraphenylsulfoharnstoff; phenylierte Guanidine usf. Siehe auch Tab. S. 878.

Homologe des Anilins (s. Tab. S. 373).

1. Die drei Toluidine, C₀H₄(CH₃)(NH₂), entstehen durch Reduktion der drei Nitrotoluele (S. 370). p-Toluidin (Muspratt und Hofmann 1845) ist fest, o-Toluidin flüssig. Dieselben sind auch im Steinkohlenteeröl vorhanden.

Das rohe technische Nitrotoluol gibt bei der Reduktion ein Gemisch von o- und p- neben wenig m-Toluidin; die ersteren sind z.B. auf Grund der relativen Schwerloslichkeit des p-Toluidinoxalats voncinander zu trennen (s. a. z. B. B. 16, 908).

Das m-Toluidin (flüssig) läßt sich aus m-Nitrotoluol oder m-Nitrobenzaldehyd darstellen (s. z. B. B. 15, 2009).

Die Siedepunkte der drei isomeren Toluidine sind fast identisch (198 bis 200°); hingegen sind die Schmelzpunkte der Acetylverbindungen sehr verschieden (o-: 107°, p-: 147°, m-: 65°), und letztere dadurch für die Charakterisierung der Toluidme von Wichtigkeit.

o-Toluidin wird durch Chlorkalklösung violett, durch Eisenchlorid blau gefärbt, nicht aber das p-Toluidin. Überführung durch Oxydation in Fuchsin s. d. — Schutzt man bei der Oxydation die Amidogruppe durch Einfahrung von Acetyl, so kann man das Methyl zu Carboxyl oxydieren und so zu *Amidobenzoeskure* gelangen, während die Amidoverbindungen durch Kahumpermanganat in Azoverbindungen

(s. S. 400) übergeführt werden.

Verbindungen, wie Methyl- und Dimethyl-p-Toluidin, Acettoluid, $C_6H_1(\mathcal{O}H_8)$. NH $(C_2H_8\mathcal{O})$, Ditolylamin, $[C_0H_1(\mathcal{O}H_8)]$. NII, Tolylphenylamin, NH (C_6H_5) (C_6H_4 . OH₈), Nitrotoluidine, $C_6H_8(\mathcal{O}H_8)$ (NO₂)(NH₂), usw. sind in großer Zahl dargestellt und den entsprechenden Phenylverbindungen ähnlich.

- 2. Benzylamin, C₆II₅—CII₂.NII₂, das alkoholische Amin des Benzylalkohols, ist isomer den Toluidinen. Entsteht (neben Di- und Tribenzylamin) durch Erhitzen von Benzylchlorid, C₆H₅—CH₂Cl, mit Ammoniak; wird dargestellt aus Benzylchlorid und Phtalimidkalium (s. Phtalimid) oder besser durch Reduktion des Benzaldehydphenylhydrazons (B. 19, 1928) oder Benzaldoxims. Farblose basische Flüssigkeit, S.-P. 183°. Sein Verhalten (siehe S. 375) ist durchaus analog dem des Methylamins, als dessen Phenylabkömmling es zu betrachten ist.
- 3. Xylidine, $C_0H_3(OH_3)_2$. NH_2 , können der Theorie nach in sechs isomeren Modifikationen existieren, welche alle bekannt sind. Das Amido-o-xylol, $(OH_3 \cdot OH_3 : NH_2 = 1:2:4)$, ist fest (Sm.-P. 49°), die fünf anderen sind flüssig. Die Siedepunkte liegen zwisohen 212 und 226°. Das technische Xylidin enthält fünf dieser Verbindungen, darunter wesentlich m-Xylidin, $(OH_3 : OH_3 : NH_2 = 1:3:4)$, S.-P. 212°, und Paraxylidin, (1:4:2); es dient zur Darstellung von Azofarbstoffen.
- 4. Amidotrimethylbenzole, $O_8H_2(OH_3)_8NH_2$. Durch Erhitzen von salzsaurem Xylldin und Methylalkohol auf etwa 800° entsteht salzsaures Amidotrimethylbenzol. Man hat so dargestellt das ψ -(Psoudo-) Cumidin (Amidopseudocumol, $OH_3:OH_3:OH_3:NH_2 = 1:2:4:5$, Sm.-P. 63° , S.-P. 235°) und das Mesidin (Amidomesitylen, Konstitution 1:3:5:2:6:5, Sh.-P. 280°). Das ψ -Cumidin dient gleichfalls zur Darstellung von Azofarbstoffen.

Isomer mit den obigen Basen sind Amidofithylbonzol, $C_0\Pi_1(N\Pi_2)$. $(C_2\Pi_5)$, und Amidopropylbonzol, $C_0\Pi_4(N\Pi_2)$.

5. Ferner kenntman z.B. Amidoisobutylbonzol, $C_0\Pi_1(C_4\Pi_0)(N\Pi_2)$; Tetramethylamidobenzole, $C_0\Pi_1(C\Pi_3)_1 . N\Pi_2$ (Amidodurol, 1'rchndin); m-Isocymidin, $C_0\Pi_3(O\Pi_3)(C_8\Pi_7)N\Pi_2$, und Pontamethylamidobenzol, $C_0(O\Pi_3)_6 . N\Pi_2$.

Diamine und Polyamine (s. a. S. 331).

- 1. Untor den Phenylendiaminen, CaH, (NH2)2 (s. Tab. S. 378), ist die Meta-Verbindung (Zinin 1844) am leichtesten - durch Reduktion von m-Dinitrobenzol - zugünglich. Tafeln. Geht durch salpetrige Säure in Bismarckbraun über; schon hochst geringe Mengen von salpetriger Siture konnen an der mit dem Diamin eintretenden Gelbfarbung erkannt worden (s. B. 14, 1015). Das Para-Phenylendiamin (Hofmann 1868: Blitter, salzsaures Salz: weiße Tafeln) dient zur Pelzfarberei; gibt mit Schwefelwasserstoff und Risenchlorid in sauter Losung den violetten schwefelhaltigen Farbstoff Thionin (s. d.). Ein Gemisch der Paramit der Meta-Verbindung liefert bei der Oxydation schließlich ein Diamidophenazin (s. d.). Sein unsymmetrisches Dimethylderivat. das p-Amidodimethylanilin, $O_0 II_4(NII_2)[N(OII_3)_2]$, nach S. 386 und auch durch Reduktion des Azofarbstoffs Helianthin (8. 401) darstellbar (B. 16, 2285), bildet mit Schwefelwasserstoff und Eisenchlorid das Mothylenblau (empfindliche Reaktion auf Schwefelwasserstoff). Das Ortho-Phenylendiamin (Griess 1861) wird durch Erhitzen mit Brenzcatechin in Hydrophenazin (s. d.), durch Oxydation mit Eisenchlorid in ein Diamidophenazin (s. d.) ubergeführt. Vgl. B. 23, 841.
- 2. Das o-p-Toluylendiamın, $O_0H_3(OH_8)(NH_2)_2(1:2:4)$, ist als m-Diamin leicht durch Reduktion des gewohnlichen Dinitrotoluois (S. 371) darstellbar. Drent zur Darstellung von Toluylenrot usw. Das m-p-Toluylendramın, $O_0H_3(OH_8)(NH_2)_2(1:8:4)$, ist das am leichtesten zugängliche o-Diamin (aus Acet-p-toluid durch Nitrieren, Verseifung und Reduktion).

Ein Derivat des o-p-Toluylendiamins ist das Phenyl-o-p-toluylendiamin, $C_0H_3(0H_3)_{NH_2}^{(1)}$ aus ersterem durch Frhitzen mit Anilin darstellbar.

- 3. Homolog sind die Xylylendiamine, CoH2(CH3)2(NH2)2.
- 4. Triamidobenzol, $C_6H_8(\mathrm{NH_2})_8$ (1:3:5), aus Trinitrobenzol (M. f. Ch. 18, 757); Tetramidobenzole, $C_6H_2(\mathrm{NH_2})_4$, s. S. 381; B. 20, 328; 22, 1648; 23, 2815; 25, 283; 30, 539, 1666, und Pentamidobenzol, $C_6H(\mathrm{NH_2})_6$, s. B. 26, 2304, sind schr unbeständige, durch Oxydation leicht veränderliche Verbindungen.

XXI. Diazo- und Azoverbindungen; Hydrazine und Hydroxylamine.

A. Diazoverbindungen.

Zwischen den primären Amidoverbindungen der Benzelreihe und jenen der Fettreihe wie der Polymethylenreihe zeigt sich ein charakteristischer Unterschied im Verhalten gegen salpetrige Saure. Die letzteren werden durch salpetrige Saure in Alkoholo übergeführt, ohne daß ein Zwischenprodukt entsteht (s. S. 127):

$$C_2H_5.NH_2 + NO.OH = C_2H_5.OH + N_2 + H_2O.$$

Die aromatischen Amine können zwar eine analoge Umwandlung (s. a. S. 393) erleiden, aber es entstehen wohl charakterisierte Zwischenprodukte, die sogenannten Diazoverbindungen, welche von besonderer wissenschaftlicher wie technischer Bedeutung sind. Dieselben sind von *P. Griess* (1860) entdeckt und genauer untersucht worden (Ann. 121, 257; 137, 39).

Bildung. 1. Leitet man in einen Brei von salpetersaurem Anilin und vordünnter Salpetersaure Salpetrigsauregas ein, so löst sich das Anilinsalz auf, und es entsteht eine Flüssigkeit, aus welcher durch Alkohol und Äther schöne, lange, weiße Nadeln von salpetersaurem Diazobenzel, (CoH, No). NO3, gefällt werden. Dieselben sind an trockener Luft ziemlich beständig, an feuchter Luft zersetzen sie sich leicht und sind ausgezeichnet durch ihre Fähigkeit, beim Erhitzen oder durch Stoß aufs hoftigste zu explodieren. Die zugehörige Base, das alkaliahnliche, selbst bei 0° in wässeriger Lösung sich schnell zersetzende Diazobenzel (S. 395); scheint die Formel (CoH5.No). Off zu besitzen (so wie dem Salz KNO3 die Base KOH entspricht).

In ahnlicher Weise entstehen aus salzsaurem, schwefelsaurem usw. Anilin bei Gegenwart freier Säure andere Salze des Diazobenzols (häufig auch Benzoldiasoniumsalse genannt), z. B. salzsaures Diazobenzol, $C_0 H_5 N_2 \cdot Cl$, schwefelsaures Diazobenzol, $(C_0 H_5 N_2) \cdot SO_4 H$. Auch PtCl₄-, AuCl₃- usw. Doppelsalze existieren. Die Homologen des Anilins, ferner manche Diamine zeigen ein gleiches Verhalten; z. B. gibt das p-Toluidin salzsaures (usw.) Diazotoluol, $C_6 H_4 (OH_8) N_2 \cdot Cl$ usw.

Die Diazoverbindungen werden meist wegen ihrer Unbeständigkeit und Explodierbarkeit nicht in fester Form isoliert, sondern nur in Losung dargestellt.

Man lost z. B. ein Mol. Anilin in zwei oder mehr Mol. Salzsäune und last unter Eis kuhlung langsam die berechnete Menge Natriumnitritlösung hinzusließen. Die Flüssigkeit mus klar bleiben, und es darf keine nenuenswerte Stickstossentwickelung eintreten.

Man behandelt auch wohl die Amidoverbindung, in konzentrierter Schwefelsäure gelöst, mit salpetriger Säure, oder läßt (in alkoholischer oder Eisessiglösung) Amyl- oder Äthylnitrit bei Gegenwart einer Mineralsäure einwirken.

Die Diazoverbindungen entstehen nach folgender Gleichung:

$$C_0 \Pi_5 \cdot N_1 H_2, H_1 NO_8
+ N_1 O_2 H_1 = C_6 H_5 \cdot N_2 \cdot NO_8 + 2 H_2 O_8
salpeters. Anilin salpeters. Diazobenzol$$

Man nennt die Überführung von Amido- in Diazo-verbindungen "Diazotieren".

2. Einwirkung von Stickoxyd auf Nitrosobenzol in Chloroform gibt Diazobenzolnitrat.

Verhalten. 1. Gegen Wasser. Eine (schwefelsaure) Lösung eines Diazosalzes scheidet beim Erwarmen allen Stickstoff gasförmig aus, und es entsteht ein Phenol (S. 413), z. B.:

$$\frac{C_{6}H_{5}}{+0H} \cdot \frac{N_{2}}{H} = C_{6}H_{5} \cdot 0H + N_{2} + HOL$$

Diese sehr allgemein anwendbare Reaktion gestattet also, Amid gegen Hydroxyl umsutauschen.

Über einige überraschend beständige Diazoverbindungen s. B. 32, 1136.

Der Begriff des "Diazotierens" wird zuweilen in dem erweiterten Sinne gebraucht, daß er außer dem eigentlichen Diazotieren (s.o.) auch die sub 1 besprochene, wie die folgenden Reaktionen mit einschließt.

2. Gegen Alkohol. Werden Diazoverbindungen in fester Form (oder in konzentrierter Schwefelsäure gelöst) mit absolutem Alkohol zum Sieden erhitzt, so entstehen in normalem Reaktionsverlauf Phenolüther (B. 34, 3337):

$$C_{0}^{II_{5}} \stackrel{!}{\circ} N_{2} \stackrel{!}{|}_{1} C_{0}^{II} = C_{0}H_{5} \cdot OCH_{3} + HCI + N_{2}.$$

Mit steigendem Molekulargewicht des verwendeten Alkohols und mit zunehmender Zahl der in den Benzelkern eingeführten Halogenatome oder negativen Gruppen wird die Bildung von Phenoläthern zurückgedrängt zu gunsten des Ersatzes der Diazogruppe durch Wasserstoff, welcher vom Alkohol unter Aldehydbildung geliefert wird:

Auf letztere Weise ist man imstande, eine Diazogruppe, somit eine Amidogruppe, aus einem Benkolderivat zu eliminieren.

In analoger Weise wirkt Zinnehlorur in alkalischer Lösung (vgl. hierzu B. 22, R. 741 und sub 9a). Desgleichen kann man Amid durch Wasserstoff ersetzen, indem man aus einer Amidoverbindung zunachst ein Hydrazin darstellt und dieses mit Kupfersulfat zersetzt (Baeyer, B. 18, 89).

3. Beim Erwärmen einer Diazoverbindung mit einer Losung von Kupferchlorür in Salzsäure tritt Austausch der Diazogruppe gegen Chlor ein (Sandmeyer, B. 17, 1633; vgl. a. B. 23, 1218, 1628; A. 272, 143) (desgleichen bei der Destillation des Platindoppelsalzes der Diazoverbindung mit Soda, zuweilen auch schon beim Behandeln der Diazoverbindung mit rauchender Salzshure, oder mit Salzsaure bei Gegenwart von Kupferpulver):

$$C_6 \coprod_5 .N_2 .Cl = C_6 \coprod_5 Cl + N_2$$

4. Erwarmen mit Kupferbromur führt analog in eine Brom-Verbindung (Sandmeyer, B. 18, 1492), Behandlung mit Jodwasserstoff (Jodkalium) oft in eine Jodverbindung über; Anwendung von Cyankupfer gestattet einen Austausch der Amidogruppe gegen Cyan (B. 17, 2650):

$$2 C_0 H_5 . N_2 . Cl + Cu_2 Br_2 = 2 C_0 H_5 Br + Cu_2 Cl_2 + N_2;$$

 $C_0 H_5 . N_2 . Cl + KJ = C_0 H_5 J + KCl + N_2;$ usw.

Austausch von Amid gegen Brom ist ferner möglich durch Kochen der Diazoperbromide (s. Diazobenzolperbromid) mit absolutem Alkohol-

5. Durch Schwefelwasserstoff entsteht aus Diazobenzolchlorid Phenylsulfid (s. d. und B. 15, 1683); ferner bei Gegenwart von Kupferoxydul oder Cupro-Cuprisulfit durch salpetrige Siture Nitrobenzol (s. S. 868), durch schweflige Saure und Kupferpulver Benzolsulfinsäure, durch Rhodanwasserstoff Rhodanbenzol, Og Ha-SON, durch Cyansiture Phenyleyanat, durch Benzol und Aluminiumehlerid Diphenyl usw. (vgl. B. 28, 788, 1218, 1454, 1628; 25, 1086; 20, 1996).

Diese Reaktionen, von welchen man Nr. 1 bis 4 unfer dem Namen Griess'sche Reaktion zusammenfaßt, sind ein außerordentlich wichtiges Mittel zum Austausch von Nitro- bzw. Amidogruppen gegen OH, H, Ol, Br, J und ON, und im Laboratorium von vielfachster Anwendung.

Soweit sie, wie bei Nr. 3 bis 5, unter dem Minstuß von Kupferoxydul und dessen Salzen oder von Kupferpulver verlaufen, führen sie speziell auch den Namen "Sandmeyerische Reaktion".

6. Läßt man eine Diazoverbindung auf ein primares oder sekundäres Amin (oder salpetrige Säure auf dies Amin ohne Gegenwart von Saure) einwirken, so entstehen Diazoamidoverbindungen (S. 397), welche leicht in Amidoazoverbindungen (S. 401) übergehen. Mit tertiuren Aminen entstehen diese Amidoazoverbindungen direkt:

$$C_6H_5.N_2.Cl+NH_2.C_6H_5=HCl+C_6H_5-N=N-NH.C_0H_5; \ Diazoamidobenzol \\ C_6H_5.N_2.Cl+C_6H_5.N(OH_8)_2=HCl+C_6H_5-N=N-C_0H_4.N(OH_8)_2. \ Dimethylamidoazobenzol$$

Auch mit den m-Diaminen sowie mit Phenolen tritt analoge Reaktion ein, in letzterem Falle entstehen Oxyazoverbindungen (siehe S. 401). Die bei der Einwirkung von Diazoverbindungen auf m-Phenylendiamin oder β -Naphtol (s. d.) eintretende Bildung von (orangerotem) Farbstoff ist eine sehr empfindliche Reaktion auf erstere. Diazoamidoverbindungen zeigen dieselbe erst nach Mitwirkung von Essigsäure.

- 7. Durch Silberoxyd entstehen aus Diazobenzolchloridiösungen Lösungen des freien Diazoniumhydrats, C_6H_5 . N_2 . OH, welches sehr unbeständig ist, stark alkalisch reagiert und mit Phenolen kuppelt (s. 6), B. 31, 340.
- 8. Durch starke Alkalien gehen viele Diazoverbindungen zunüchst in Alkalisalze, die sog. normalen Diazotate über, welche sich beim Erhitzen mit konzentrierter Alkalilauge in die isomeren Isodiazotate umwandeln; erstere kuppeln mit Phenolen usw. unter Azofarbstoffbildung schnell und leicht, letztere meist beträchtlich langsamer oder gar nicht. Durch starke Säuren werden beide in Diazoniumsalze zurückverwandelt.

Gewisse Diazoverbindungen mit negativen Substituenten, z. B. diejenige des p-Nitranilins, werden schon bei gewöhnlicher Temperatur durch Alkalien in Isodiazotate übergeführt, welche mit schwachen Säuren zunächst in die Isodiazohydrate bzw. Nitrosamine R.N₂OH (s. u.) und dann in die Diazoniumsalze übergehen.

9. Bei der Oxydation in alkalischer Lösung liefert Diazobenzol u. a. Nitrosobenzol (6. 971) und viel Phenylmtramin, $C_0 H_5$. NII. N C_2 . Glatter entsteht letzteres durch alkalische Oxydation des Isodiazobenzolkaliums (s. o.) B. 26, 471 ff.; 27, 584, 915.

9a. Durch vorsichtige Reduktion der Diazoverbindungen, z. B. mit Zinnehlorür, erhält man die Hydrazme (s. d.).

10. Mit Körpern, welche die Gruppe —CH₂—CO enthalten (und einigen, diesen nahestehenden, B. 27, 147), verbindet sich Diazobenzol in alkalischer Lösung unter Wasseraustritt, indem Hydrazone oder Azokörper entstehen; so erhölt man mit Oxalessigester das Monohydrazon des Esters der Dioxyweinsäure. Bei weiterer Einwirkung entstehen die sog. Formazylverbindungen. So liefert Malonsaure mit Diazobenzol Formazylwasserstoff, C₀H₅N=N-OH=N-NHO₆H₅, gleich-

zeitig Azokörper und Hydrazon (B. 25, 3175, 3201; 27, 320, 1679), Aceton Formazylmethylketon, $CH_3 \cdot CO \cdot C \stackrel{N_2 \cdot C_0H_5}{\sim N_2 \cdot C_0H_5}$ (B. 25, 3192; 3539; 24, 2793).

11. Lichtempfindliche Diazoverbindungen werden in der Photographie verwendet (B. 23, 3131; 34, 1668).

Konstitution. Für die Diazoverbindungen hat man auf Grund ihrer Reduzierbarkeit zu Hydrazinen und ihres Uberganges in Azofarbstoffe (von der Konstitution R—N=N-R', s. u.) bis vor kurzem allgemein die *Kekulé*'sche Formel C₀H₅-N=N-X (X = Saurerest oder OH, OK usw.) angenommen.

Seit Auffindung der Isodiazoverbindungen und infolge neuerer eingehender Untersuchungen ist für die Sauresalze der Diazoverbindungen die ältere Blomstrand'sche Formel $C_0 \Pi_5 N \Longrightarrow N$

(vgl. B. 29, R. 93; X = Säurerest bzw. Halogen) wieder in den Vordergrund gerückt.

Danach sind die normalen Diazosäuresalze im gelösten Zustande zurückzuführen auf den Diazoniumtypus C₆H₅N;=N, dessen fünfwertiges N-Atom die stark basische Natur dieser mit dem Säurerest verbundenen Gruppe und die neutrale Reaktion der Salze erklärt. Bei Annahme dieser Formel lassen sich die Reaktionen 1 bis 5 (S. 391 ff.) sehr befriedigend, diejenigen sub 6 (Bildung von Diazoamido- und Azoverbindungen) etwas weniger einfach erklären. Über die Konstitution der festen Diazojodide s. B. 34, 4166.

Die Isodiazotate haben die Formel R.N:N.O.Mo. Die zugehörigen Säuren R.N:N.O.H (Isodiazohydrate, weiße Substanzen von Säurecharakter) können nur in einigen wenigen Fillen isoliert werden (B. 35, 2964); sie lagern sich sehr leicht in die isomeren Pseudosäuren R.N.H.NO um (Nitrosamine, gelbe indifferente Substanzen). Die normalen Diazotate sind nach Hantzsch den Isodiazotaten sterecisomer (ännlich der Sterecisomerie der Benzaldoxime; normales Diazotat = Syndiazotat; Isodiazotat = Antidiazotat). Vgl. A. 313, 97; 325, 250; B. 36, 4054; 37, 1084; Hantzsch, die Diazoverbindungen, Stuttgart 1902.

Die Salze der Diazoverbindungen, Aryldiazoniumsalze, sind farblose, oft gut kristallisierende Verbindungen, die sich an der Luft und beim Aufbewahren häufig unter heftiger Explosion zersetzen. Sie sind in Wasser meist leicht, in Alkohol wenig, in Äther nicht löslich.

Diazobenzolehlorid, Benzoldiazoniumehlorid, CoH6-N2-Cl, bildet farblose Nadeln,

Diazobenzolnitrat, O₀H₈—N₂. (NO₈) (s. S. 892). Nadeln.

Diazobenzolsulfat, \tilde{O}_0H_5 . N_2 . $(S\,O_4H)$, ist eine sirupförmige, kristallinisch erstarrende Masse (Prismen). Explodiert bei 100° .

Diazobenzolperbromid, $C_6H_5N_2$.Br.Br $_2$, entsteht aus Diazosalzen durch Zusatz von Bromwasserstoff und Bromwasser als dunkelbraunes, kristallinisch erstarrendes Öl. Gelbe Blättchen. Enthält zwei Atome Brom nur locker gebunden. Mit Ammoniak setzt es sich um zu dem ölformigen Diazobenzolimid, C_6H_5 . N_8 , welches als Phenylderivat der Stickwasserstoffsaure, N_8H , zu betrachten ist:

$$C_6H_5.N_2Br_8+NH_8=3HBr+C_6H_5.N<\stackrel{N}{\sim}$$
 (Diazobenzolimid).

Dementsprechend wird Dinitrodiazobenzolimid (aus Dinitranilin) durch alkoholisches Kali gespalten in Dinitrophenol und Stickwasserstoffsäure, ein Weg, um mittels organischer Verbindungen zu dieser Substanz zu gelangen (s. S. 293, 300).

Benzoldiazoniumhydrat s. S. 305 sub 7.

Diazobenzolkalium bzw. (-natrium), normales Diazotat, $O_6H_6.N_2.(OMe)$ (Griess, Schraube-Schmidt), werden aus Diazobenzolchloridlösung und Alkalilauge dargestellt. Entsteht auch aus Nitrobenzol und Natriumamid (B. 37, 629) oder aus Nitrosobenzol und Hydroxylamin in alkalischer Lösung (B. 38, 2056). Weiße, perlmutterglanzende, leicht in Wasser und Alkohol lösliche Blättchen, aus deren wässeriger Lösung man durch Metalisalze andere Metallverbindungen, z. B. Diazobenzolsilber, darstellen kann. Erhitzt man die Lösung des Diazobenzolkuliums in konzentrierter Kalilauge schnell auf 180°, so lagert es sich um in das isomere

Isodiazobenzolkalıum, Isodiazotat, welches man auch aug Anilin, Amylnitrit und Natriumäthylat darstellen kann. Silberglänzende Blättchen. Kuppelt nicht mit Phenolen (vgl. S. 395 sub 8).

p-Nitrodiazobenzolchlorid, $C_0 H_4$ (N O_2) N_2 Cl, in Wasser leicht löslich, geht durch Atznatron über in p-Nitrobenzolisodiazotat, N $O_2 \cdot C_0 H_4 \cdot N \cdot N \cdot O$ Na, gelbo Nadeln, in Wasser mit neutraler Reaktion leicht löslich und als "Nitrosaminrot" zur Darstellung des roten Azofarbstoffes mit β -Naphtol technisch in Verwendung.

Phenylnitramin, Diazobenzolsaure, nach (9) oder aus Anilin und N_2O_5 darstellbar (Kristalle, Sm.-P. 46°, S.-P. 98°), geht durch Einwirkung von Säuren in o- (und etwas p-) Nitranılin, durch (saure) Reduktion in Diazobenzol, dann Phenylhydrazin, durch N_2O_3 in Diazobenzolsalz über.

B. Diazoamidoverbindungen.

Die Diazoamidoverbindungen sind (zum Teil schwach) gelb gefärbte, kristallisierte, luftbeständige Verbindungen, die sich nicht mit Säuren verbinden,

Bildung s. S. 395 und B. 38, 670.

Vorhalten. 1. Die Diazoamidoverbindungen sind in ihrem Verhalten den Diazoverbindungen ganz ühnlich, indem sie meist zunächst in ihre Komponenten, Diazobenzol(salz) und Amin, gespalten werden, welches erstere dann in Reaktion tritt.

Das Diazoamidobenzol liefert z. B. beim Kochen mit Wasser oder Salzsaure unter Stickstoffentwickelung Phenol (und Anilin); mit Bromwasserstoff gibt es Brombenzol und Anilin.

- 2. Durch erneute Linwirkung von salpetriger Saure in saurer Lösung werden sie völlig in Diazoverbindungen übergeführt, z. B.: C_0H_5 , N_2 , NH, C_0H_5 + NO_2H + 2HCI = $2C_0H_5$, N_2 , CI + $2H_2O$.
- 3. Sie lagern sich meist leicht in die isomeren Amidoazoverbindungen um (Kekulé).

Diese Umlagerung tritt besonders leicht bei Gegenwart von etwas salzsauler Aminbase ein. Man erklärt sie durch Einwirkung der letzteren auf die Diazoamidoverbindung nach folgender Reaktion:

 $C_0H_5.N_2.NH.C_0H_5+C_0H_6.NH_2=C_0H_6.N_2.C_0H_4.NH_2+NH_2.C_0H_5$ bei welcher das Anilin (Amin) stets regeneriert wird, so daß eine geringe Menge desselben zur Umsetzung ausreicht (anderer Erklarungsversuch B. 25, 1376). Der Stickstoff des Amins nimmt hierbei der Azogruppe (-N=N-) gegenüber die Parastellung ein.

Diese Umwandlung tritt bei den Diazoamidoverbindungen des Anilins sowie des o- und m-Toludins schr leicht ein, während sie bei der p-Verbindung schwieriger vor sich geht: die p-Stellung ist beim p-Toluidin bereits durch UH, besetzt, so das hier eine andere (die Ortho-)Stellung eingenommen weiden muß. Weiteres s. S. 101.

4. Der Imidwasserstoff der Diazoamidoverbindungen ist gegen

Silber, einwertiges Kupfer und Kalium ersetzbar.

5. Ernente Einwirkung von Diazobenzolchlorid fuhrt einzelne Diazoamido- in Bis-diazoamidoverbindungen über.

Konstitution: s. B. 19, 8239; 20, 8004; 21, 548, 1016, 2557; J. Ohem. Soc. (1889) I, 412, 610 usw. Isomeric von D.: B. 30, 1394.

Diazoamidobonzol, Calla-N=N-NIICall, (Gricss).

Darstellung durch Zuentz von Natriumnitrit (1 Mol.) zu der Lösung von Auilin (2 Mol.) in Salzshure (3 Mol.) und Versetzen mit Natriumacetat (B. 17, 641).

Hellgelbe, glanzende Blättchen oder Prismen, unlöslich in Wasser, leicht löslich in heißem Alkohol, Äther und Benzol. Sm.-P. 980. Weit beständiger als Diazobenzolchlorid usw.

Bisdiazoamidobenzol, $(C_6 II_6 . N_2)_2 N . C_6 II_5$ (s. sub 5 u. B. 27, 702), bildet gelbe, leicht (bei 81°) verpuffende Blüttchen.

Phenyltriazen, C, H, N: N. NH2, aus Diazobenzolimid durch sehr vorsichtige Reduktion; farblose Blattchen, Sm.-P. 50°, zerfällt Außerst leicht in Anilin und Stickstoff, sehr leicht oxydierbar zu Diazobenzolimid.

Auch (recht unbeständige) aromatisch aliphatische Diazoamidoverbindungen sind bekannt, z. B. C_0H_5 . $N_3\Pi$. OH_3 (vgl. ferner die noch unbeständigeren aliphatischen Diazoamidoverbindungen S. 132).

C. Azoverbindungen.

Während die Reduktion der Nitroverbindungen in saurer Lösung zu den aromatischen Aminen fuhrt, entstehen bei Anwendung alkalischer Reduktionsmittel (Natriumamalgam, Zinkstaub und Natronlauge — auch Kali und Alkohol —) meist Zwischenprodukte, die Azoxy-, Azo- und Hydrazoverbindungen:

	C ₆ H ₆ -NO ₂ , Nitrobenzol	
Co Ho-N	C_0H_5-N	$C_0 H_5 - N H$
$C_0 H_5 - N$ 0	$C_0 H_0 - N$	C_0H_5-NH
Azoxybenzel	Azobenzol	Hydrazobenzol
	Co II, N H2, Anilin.	

Die wichtigsten unter diesen sind die Azoverbindungen.

Über Phenylhydroxylamin als Reduktionsprodukt in neutraler Lösung s. S. 408.

1. Azoxyverbindungen.

Die Azoxyverbindungen sind meist gelbe bis rote, kristallisierte Substanzen neutraler Reaktion, welche durch Einwirkung von alkoholischem Kali oder zumal Natriummethylat (B. 15, 865) aus den Nitroverbindungen, ferner aus Nitrosobenzolen und β -Phenyl(usw.)hydroxylamin (B. 80, 2278) resultieren. Manche sind auch durch Oxydation von Azoverbindungen erhalten worden. Bei der Reduktion gehen sie sehr leicht in Azoverbindungen usw. über.

Azoxybenzol (Zinın) bildet blaßgelbe, in Wasser unlosliche, in Alkohol und Äther leicht lösliche Nadeln vom Schmelzpunkt 80°. Wird durch konzentrierte Schwefelsäure in ein Gemisch von p- und (wenig) o-Oxyazobenzol, $O_0 \Pi_0 - N = N - O_0 \Pi_4$ O Π , umgewandelt.

2. Hydrazoverbindungen.

Die Hydrazoverbindungen sind farblose, kristallisierte Verbindungen von neutraler Reaktion, welche wie die Azoxyverbindungen nicht unzersetzt flüchtig sind; so zerfallt Hydrazobenzol beim Erhitzen in Azobenzol und Anilin. Sie entstehen durch Reduktion von Azoverbindungen mit Schwefelammonium

oder Zinkstaub und Alkali oder Natriumhydrosulfit. Durch Oxydationsmittel (Eisenchlorid) gehen sie sehr leicht in Azoverbindungen über, langsam schon an der Luft. Stärkere Reduktionsmittel, z. B. Natriumamalgam, verwandeln sie in Amidoverbindungen.

Starke Sauren bewirken eigentumliche Umlagerungen. Ist die Parastellung zur Imidgruppe frei, so entstehen isomero Diamidodiphenylverbindungen; so aus Hydrazobenzol durch Salzsaure salzsaures Benzidin (s. d.):

$$C_6H_5-NH-NH-C_6H_5=NH_2-C_6\Pi_4-C_6\Pi_4-NH_2$$
 (Benzidin).

Ist jedoch die Parastellung zur Imidgruppe besetzt, so beobachtet man eine halbseitige derartige Umlagerung ("Semidin"-Uml.), welche zu Diphenylamin-Derivaten führt (B. 25, 992, 1013, 1010; 26, 681; A. 287, 115; B. 31, 890 ff.); z. B. liefert das Parahydrazotoluol:

$$\begin{array}{l} \text{NH\longrightarrowC_6$H_4.0$H_3$} \\ \text{NH}$\longrightarrowC_6H_4.0H_3 \\ \text{die} \end{array} \\ \text{Vbdg.} \begin{array}{l} \text{HN}\longrightarrowC_6$H_4.0$H_3$} \\ \text{H}_2\text{N}$\longrightarrowC_0H_3.0$H_3 \\ \text{di-p-tolylamin.} \end{array} \\$$

Hydrazobenzol, O_6H_6 —NH—NH— O_6H_5 (Hofmann), bildet farblose Blättchen, wenig in Wasser, leicht in Alkohol und Äther löslich. Sm.-P. 126°. Die Imidwasserstoffe sind durch Acetyl- oder Nitrosogruppen ersetzbar.

8. Azoverbindungen.

Die Azoverbindungen sind rote oder gelbrote, kristallisierte, indifferente Substanzen, in Wasser unlöslich, in Alkohol löslich; einzelne (z. B. Azobenzol) unzersetzt destillierbar. Oxydationsmittel bilden Azoxy-, Reduktionsmittel Hydrazo- bzw. Amidoverbindungen. Chlor und Brom substituieren.

Auch sogenannts gemischte Azoverbindungen, welche ein Benzolund ein Alkoholradikal der Fettreihe enthalten, sind bekannt, z. B. das Azophenyluthyl, C_0H_5 —N—N— C_2H_5 (B. 30, 793).

Bildungsweisen. 1. Aus Nitro- oder Azoxyverbindungen durch gelinde Reduktion, z. B. durch Natriumamalgam, durch Zinnoxydul-Kali-lösung (B. 18, 2912) usw.

- 2. Beim Destillieren von Azoxybenzol mit Eisenfeile.
- 8. Aus Hydrazobenzol durch Oxydation.
- 4. Aus Amidoverbindungen durch Oxydation, z. B. mit Kaliumpermanganat (neben Azoxyverbindungen):

$$2 C_0 H_5 . N H_2 + 2 O = C_0 H_5 - N - N - C_0 H_5 + 2 H_2 O.$$

5. Azobenzol entsteht aus Nitrosobenzol und essigsaurem Anilin: $C_0\Pi_6NO+N\Pi_2$. $C_6H_5=C_6H_6-N=N-C_6H_5+\Pi_2O$.

Verhalten. Durch Reduktion in saurer Lösung entstehen die Amine, durch schwächere Reduktion die Hydrazoverbindungen oder statt deren Benzidin bzw. Verwandte desselben.

Azobenzol (Benzolazobenzol), C₀H₃-N=N-C₀H₅ (Mitscherlich 1834), bildet rote, große Tafeln, Sm.-P. 68°, S.-P. 293°.

Zir Konstitution vgl. Armstrony, Chem. Proc. 1892, S. 189. Azotoluole, $G_0\Pi_4(O\Pi_3)$ —N=N- $G_0\Pi_4(O\Pi_3)$, sind bekannt.

4. Amidoazo- und Oxyazoverbindungen.

In das Azobenzol usw. können Amidogruppen oder Hydroxyle eintroten, wodurch Amido- und Oxyazobenzole entstehen, z.B.

$$\begin{array}{ccc} C_6 \coprod_5 & -N = N - C_6 \coprod_4 (N \coprod_2) & C_6 \coprod_5 -N = N - C_6 \coprod_4 (O \coprod). \\ & \text{Oxyazobenzol} \end{array}$$

Die ersteren sind gleichzeitig Basen und Azoverbindungen, die letzteren sind Azokorper und gleichzeitig Phenole.

Bildung. 1. Amidoazobenzol bildet sich aus Azobenzol durch *Nitrierung* und *Reduktion* des entstandenen Mononitroazobenzols.

- 2. Oxyazobenzol entsteht aus Azoxybenzol durch Erwärmen mit konzentrierter Schwefelsäure (s. S. 399).
- 3. Amidoazovorbindungen entstehen durch Umlagerung der Diazoamidoverbindungen nach S. 398, also indirekt durch Einwirkung von Diazobenzel usw. auf primäre oder sekundare Amine.

Hierbei tritt die Azogruppe in die Para-Stellung zur Amidogruppe. Ist diese Stellung bereits besetzt, so tritt eine Umlagerung von Dinzoamido- in Amidoazoverbindungen wesentlich schwerer ein, und es wird alsdann die Ortho-Stellung eingenommen. Die so entstehenden o-Amidoazoverbindungen unterscheiden sich von den Isomeren der Para-Reihe in wesentlichen Punkten.

4. Entsprechende Amidoazoverbindungen, deren Amidwasserstoff substituiert ist, entstehen direkt durch Einwirkung von Diazoverbindungen auf ("Paarung", "Kombination" mit) tertiäre(n) Amine(n) (s. S. 395).

Berntheen, Organ. Chemic. 10. Aufl.

Mit m-Diaminen geben die Diazoverbindungen Diamidoazobenzole:

$$C_6\,H_5\,.\,N_2\,.\,Cl\,+\,C_6\,H_4\,(N\,H_2)_2\,=\underbrace{C_6\,H_6\,N=N-C_6\,H_3\,.\,(N\,H_2)_2\,+\,H\,Cl.}_{\rm Chrysoldin}$$

Analog entstehen Oxyazoverbindungen durch Einwirkung von Diazoverbindungen auf Phenole bei Alkaligegenwart:

$$C_6H_6.N_2.Cl + C_6II_6OK = C_6II_5N=N-C_6II_4OH + KCl.$$

(Der Rest des Diazobenzolchlorids tritt dabei also nicht an die Stelle, welche vorher das Kalium eingenommen hat.)

Besonders mit Resorcin (s. d.) und Phenolon der Naphtalinreihe (s. d.) treten diese Reaktionen sehr leicht ein.

Die einfacheren Amido- und Oxyazoverbindungen sind gelbe bis rote oder braune, kristallisierende Verbindungen, in Alkohol ziemlich loslich, in Wasser meist unloslich. Sie haben Farbstoffeharakter (Azofarbstoffe); durch den Eintritt der salzbildenden Gruppen NH₂ usw. oder OII ist der chromogene Charakter (S. 31) des Azobenzols entwickelt worden. So färben die schwach sauren Lösungen von Amidoazobenzol Wolle und Soide schön gelb ("Anilingelb"), und das Chrysoidin ist ein orangereter Farbstoff,

Hierhin gehört auch das Bismarckbraun, s. S. 404.

Statt dieser Körper werden als Furbstoffe meistens ihre Sulfosäuren (s. S. 410) verwendet. S. u. "Echtgelb".

Man bezeichnet diejenigen Azofarbstoffe, welche aus Diazoverbindungen und einem m-Diamin entstehen, als *Chrysoidine*, diejenigen, welche mit Phenolen (der Benzol- oder Naphtalinreihe) gebildet sind, als *Tropaoline*.

Von besonderer Wichtigkeit sind diejenigen Azofarbstoffe, welche

im Molekul einen Rest des Naphtalins enthalten (s. d.).

Im (p)-Amidoazobenzol ist die Amidogruppe nach wie vor diazotierbar. Die entstandene Diazoverbindung vermag nun wie salzsaures Diazobenzol wieder mit Aminen oder Phenolen Azoverbindungen zu geben, welche man (sekundare) Diazoverbindungen nennt (B. 9, 628; 10, 2230; 15, 25), z. B. C_6H_6 —N=N- C_6H_4 —N=N- C_0H_4 . (OII). Viele Azofarben (Biebricher Scharlach, Orocein-Scharlach usw.) sind Abkömmlinge solcher Diazoverbindungen. Desgleichen sind zahlreiche primare Diszoverbindungen auf ein Molekül eines zweimal kuppelungsfähigen Amins oder Phenols, wie m-Phenyleudiamin oder Resorein, entstehen. Auch Polyazoverbindungen existieren (B. 16, 2028).

Bei der Bildung derartiger Azofarbstoffe tritt die Azogruppe fast ausschließlich in die *Parastellung* zum Amid oder Hydroxyl. Nebenher ist in einigen Fällen die Bildung von etwas o-Verbindung konstatiert worden; eine solche entsteht ausschließlich, wenn die p-Stellung besotzt ist.

Dies ergibt sich aus der Untersuchung der bei der Reduktion entstehenden Spaltungsprodukte (s. u.).

Durch Zinn und Salzsaure, durch Schwefelammonium oder Natriumhydrosulfit werden die Azofarbstoffe meist an der Stelle der doppelten Bindung gespalten, so daß zwei Amidoverbindungen entstehen:

$$C_6 \Pi_5 - N_{-\frac{1}{2}} \cdot N - C_6 \Pi_4 N (0 \Pi_3)_2 + 2 \Pi_2 = C_6 \Pi_5 N \Pi_2 + (N H_2) C_6 H_4 - N (0 H_3)_2.$$

Durch Untersuchung der Spaltungsprodukte läßt sich daher die chomische Natur eines Azofarbstoffs oft leicht ermitteln.

Auf dieser Reaktion beruht auch die S. 881 erwähnte Methode zur Einfuhrung neuer Amidogruppen in Amine (und Phenole).

An Stelle der gegebenen Formeln fur Amido- und Oxyazoverbindungen werden auch isomere Formeln in Betracht gezogen (besonders bei Ortho-Stellung der NII3- bzw. OH-gruppe zur Azogruppe), nach welchen die Amido- sowie die freien Oxyazoverbindungen als Hydrazone von Chinonen bzw. Chinonmiden erscheinen. Dem Oxyazobenzol kilme hiernach die Formel Collinni-N=Colli-O zu, hingegen seinem Kaliumsalz die (tautomere) Formel Colli-N=N=N-Colli-OK. Jedoch erscheint nach neueren Arbeiten die "Azoformel" als die zutreffende (vgl. H. Goldschmidt, B. 24, 2300; 25, 1324; 24, 1592; 38, 1098; K. Auwers, A. 360, 11).

Amidoazobenzol, Anilingelb, C₆H₅-N=N-C₆H₄. NH₂ (1868). Schöne, gelbe Blättchen oder Nadeln. Das salzsaure Salz, in Lösung rot, bildet dunkelviolette Nadeln.

Amidoazobenzolmonosulfosäure (s. S. 410), durch Sulfieren des Amidoazobenzols dargestellt, ist fleischfarben, die Salze gelb. Die Disulfosäure bildet violett schimmernde Nadeln (Salze gelb). Das Gemisch der Natronsalze ist das "Echtgelb" des Handels.

Dimethylamidoazobenzol, $O_6\Pi_5$ — N_2 — $C_6\Pi_4$. $N(CH_3)_2$. Goldgelbe Blüttchen. Salzsaures Salz: violette Nadeln. Das Natriumsalz seiner Monosulfosturo (des sog. *Helianthins*), $O_6\Pi_4(SO_3Na)-N_2-O_6\Pi_4$. $N(OH_3)_2$, dient als "Methylorange", "Orange III", als empfindlicher Indikator bei der alkalimetrischen Titrierung an Stello von Lackmus, da seine gelbe Lösung durch Spuren von Säure rot gefärbt wird; gegen Kohlen-

saure und Schwefelwasserstoff ist sie unempfindlich (s. B. 18, 3200). Durch Reduktion entstehen Amidodimethylanilin (S. 391) und Sulfanilsaure.

Diamidoazobenzol, C_6H_5 —N=N— C_0H_3 . $(NH_2)_2$ (Caro, Witt, 1875; s. S. 402), bildet als salzsaures Salz "Chrysoidin", große, troppenformig aufgebaute Oktabder.

Laßt man salpetrige Säure auf m-Phenylendiamin einwirken, so entsteht der Farbstoff Bismarokbraun, *Phenylenbraun* oder *Vesuvin*, ein Gemisch verschiedener komplizierter Verbindungen. In geringem Maße wird dabei nur eine Amidogruppe diazotiert und die entstandene Diazoverbindung vereinigt sich mit einem zweiten Molekul des Diamins (nach S. 402) zu

Triamidoazobenzol, C₆ H₄ (N H₂)—N—N—C₆ H₈ (N H₂)₂ (Caro, Griess, 1866). — Braungelbe, in hoißem Wasser leicht lösliche Kristalle. Das Chlorhydrat ist ein braunes Pulver.

In der Hauptsache aber treten beiderseitige Diazotierung und Kuppelung mit 2 Mol. m-Phenylendiamin sowie zum Teil noch weitere Komplikationen ein (B. 30, 2111, 2203). Vgl. auch B. 33, 2807.

Das Amidoazotoluol aus p-Diazo-amidotoluol hat die Konstitution $C_0H_4(OH_3)$ —N=N- $C_0H_3(CH_3)(NH_2)$ (B. 17, 77), 1st also eine Ortho-amidoazoverbindung. Orangerote Nadeln. Die alkoholische Lösung wird durch Salzsdure grun.

p-Oxyazobenzol, C₆H₅-N=N-C₆H₁(OII) (Griess 1866), entsteht neben sehr wenig o-Oxyazobenzol durch Einwirkung von salzsaurem Diazobenzol auf Phonol wie durch molekularo Umlagerung von Azoxybenzol (s. S. 401). Ziegelrote, rhombische Prismen. Gelbrote Farbstoffe.

Dioxyazobenzolsulfosaure, $C_0 \Pi_4 (SO_3\Pi) - N = N - C_0 \Pi_3 (OII)_2$, aus Diazobenzolsulfosaure und Resorcin, bildet als Natriuusalz das Chrysom oder Tropäolin O.

D. Hydrazine und Hydroxylamine.

1. Die Hydrazine der Benzolreihe (E. Fischer) entsprechen völlig jenen der Fettreihe (s. S. 130):

 $\begin{array}{lll} C_6\,H_5-N\,H-N\,H_2 & (C_6\,H_5)_2\,N-N\,H_2 & (C_0\,H_5)\,N\,H-N\,H\,(C_2\,H_5). \\ & \text{Phenylhydrazin} & \text{Diphenylhydrazin} & \text{symm. Phenyläthylhydrazin} \end{array}$

Das Phenylhydrazin, C₆H₅—NII—NH₂, eine farblose Kristallmasse, schmilzt bei 23° zu einem farblosen, sich leicht durch Oxydation bräunenden Ol und siedet bei 2380 unzersetzt. Bildet ein in Salzsäure schwer lösliches salesaures Salz, Colle Na Ha, HCl (Blättchen). Wie alle Hydrazine ist es ausgeweichnet durch starke Reduktionsfähigkeit; es reduziert Fehlingmeho Lösung schon in der Kalte, ist leicht durch Oxydation zerstörbar, aber gegen Reduktionsmittel beständig. Gelinde Oxydation des Sulfats mittels Quecksilberoxyd führt es in Diazobenzolaulfat über. Umgekehrt wird das Phenylhydrazin dargestellt an durch Reduktion von Diazobenzolchlorid mit der berechneten Monge Zinnehlorür und Salzsäure (V. Meyer, Lecco, B. 16, 2976):

 $\mathbf{C}_0 \mathbf{H}_5 - \mathbf{N}_2 \cdot \mathbf{C}\mathbf{I} + 4 \mathbf{H} = \mathbf{C}_0 \mathbf{H}_5 - \mathbf{N}\mathbf{H} - \mathbf{N}\mathbf{H}_2, \mathbf{H}\mathbf{C}\mathbf{I};$

Finige substituierte Phenylhydrazine sind auch direkt aus Benzol-

derivaton mittels Hydrazinhydrat erhalten worden.

Phenylhydrazin ist das Imdwasserstoffatom durch Natrium mivio mittels Halogenalkyl durch Alkyl ersetzbar; durch weiteres Halogenalkyl entstehen sogleich Ammoniumverbindungen. Durch Säurendikale können ein oder zwei Wasserstoffatome ersetzt werden. In Falle entstehen die Hydrazide (zwei Stellungsisomere behannt, α - und β -), welche den Säureamiden, Anliden usw. entsprechen, mit Schwefolsaure und Kaliumbichromat eine violettrote Farbung geben und zur Isolierung leicht löslicher Säuren dienen können (B. 22, 2728).

Die Base ist ein sehr wichtiges und empfindliches Reagens auf Aldehyde und Ketone, mit welchen sie unter Wasseraustritt die Ilydrazone bildet (s. S. 147 und 156; B. 17, 573). Letztere mid moist kristallisiert und eignen sich daher zur Erkennung von Aldehyden und Ketonen. Durch Reduktion geben sie Amine (H. 19), 1924); über Oxydation s. B. 26, 1045; 36, 347. Mit Diketonen usw. gibt Phenylhydrazin Osazone (S. 240), despleichen mit Zuckerarten; die Hydrazone und Osazone der letzteren mid für ihre Charakteristerung von großer Wichtigkeit. Mit Accembigenter entsteht Phenylmethylpyrazolon und daraus durch Methylierung Antipyrin (s. d.). Es reagiert auch mit Lactonen (H. 20, 401; 26, 1271, 1377).

Jurch Salzshure wird Phenylhydrazin 1. bei Gegenwart von Kupfermulfat in Chlorbenzel, 2. beim Erhitzen auf 2000 größtenteils

in p-Phonylendiamin (ahnlich der Umlagerung des Hydrazobenzols S. 400) übergefuhrt. Chlorkalk führt uber in Azobenzol und Benzol.

p-Nitrophenylhydrazin, gelbe Kristalle, aus p-Nitranilm, ist besonders geeignet als Reagens auf Aldehyde und Ketone (B. 32, 1800), desgleichen Benzylphenylhydrazin, C_0H_5 . CH_2 . $N(C_0H_5)$. NH_2 , aus Phenylhydrazin und Benzylchlorid (B. 32, 3234).

Benzylhydrazin, CoH5.CH2.NH.NH2. farbloses Öl, und symm. Dibenzylhydrazin, CoH5.CH2.NH.NH.CH2.CoH5. Sm.-P. 47",

werden beide durch Reduktion von Benzalazin gewonnen.

Phenylhydrazinsulfosäure, C₆H₄(SO₈H)—NH—NH₂ (B. 18, 2198), entsteht aus Sulfanilsaure (s. d.) und bildet weiße Blattchen. Sie dient zur Darstellung von Tetrazin (S. 269).

Diphenylhydrazin, $(C_0 \coprod_{\delta})_2 N$ — $N \coprod_{\delta}$. Leicht flüssige, unzersetzt siedende Base. Reduziert *Fehling*'sche Lösung erst beim Erwärmen. Entsteht aus Diphenylnitrosamin, $(C_0 \coprod_{\delta})_2 N$ —N O, durch Reduktion.

Als symmetrisches Diphenylhydrazın erscheint das Hydrazobenzol (S. 400). Über "Amidrazone" oder Hydrazidine s. B. 26, 2789; 28, 1283; bezuglich Formazylverbindungen vgl. S. 305.

Tetraphenylhydrazin, aus Diphenylamin durch Oxydation, farbt sich mit Sauren intensiv blau (vgl. S. 387). Nachweis der Salpetersaure mittels Diphenylamin.

Den Alkylhydroxylaminen (S. 130) entsprechen die

- 2. Phonylhydroxylamine. Dieselben sind wieder in zwei struktur-isomeren Formen denkbar: $N \coprod_2 . O C_0 \coprod_6 (a)$ und $C_0 \coprod_6 . N \coprod . O \coprod (\beta)$, von welchen die letztere besonderes Interesso verdient,
- β -Phenylhydroxylamin, $C_8\Pi_5$.NH.OH, farblose Kristalle, Sm.-P. 81° , von basischen und gleichzeitig schwach sauren Eigenschaften, entsteht bei vorschtiger Oxydation von Anilin und bei vorsichtiger Reduktion von Nitrobenzol, z.B. mit Zinkstaub und wässeriger Salmiaklösung oder mittels Aluminiumamalgam. Wird durch Säunen leicht in p-Amidophenol umgelagert und gibt bei der Oxydation mittels Luftsauerstoff Azoxybenzol, mittels Bichromat Nitrosobenzol (B. 27, 1847, 1482, 1548; 29, 863).

Anhang. Phosphor- usw.-Verbindungon, Organometalle.

Den aliphatischen Phosphorusw. -Verbindungen ontsprechen die aromatischen, von Michaelis und seinen Schülern untersucht (A. 181, 188, 201, 212, 220; B. 28, 2205), z.B. Phenylphosphin, $U_0\Pi_5$, $P\Pi_2$; Phenylphosphinsäure, $U_0\Pi_5$ PO(0H)2; Phosphinobenzol, $U_0\Pi_5$, PG_2 , und Phosphobenzol, $U_0\Pi_5$, P=P. U_0H_5 (analog Nitro- und Azobenzol); Phosphazobenzolchlorid, U_0H_5 . N: P. Ol. Dieselben sind minder flüchtig und stabiler als die analogen aliphatischen Phosphorverbindungen (soweit solche bekannt), und zum Teil fest.

Phosphenylchlorid, C₆H₅—PCl₂, entsteht u. a. heim Durchleiten von Benzel plus Phosphortrichlorid durch ein glühendes Rohr (Phosphenylapparat). Fl., S.-P. 225°, von durchdringendem Geruch.

Atoxyl, p-amidophenylarsinsaures Natrium, NH₂. O₆H₄. As O(O II) (O Na), ein Analogon des sulfanileauren Natriums, wird z. B. gegen Schlafkrankheit angewandt.

Auch Antimon, Wismut, Bor, Silicium, und von Metallen Zinn,

Blei, Quecksilber bilden Phenylverbindungen, z. B.

Quecksilberdiphenyl, $\mathrm{Hg}(\mathrm{C_6H_5})_2$, ein Analogon des Quecksilberdiäthyls, aus Brombenzol und Quecksilber darstellbar. Flussig.

Schr wichtig sind die außerst reaktionsfahigen ar omatischen Organomagnesiumiverbindungen (Grignard), wie z. B. Phenylmagnesiumbromid, C₆H₅. Mg. Br, welche aus Magnesium und Halogenbenzolen in ätherischer Lösung entstehen. Farblose, kristallinische Substanzen, die, ebenso wie die aliphatischen Organomagnesiumverbindungen (S. 139), sogar die Zinkalkyle an Reaktionsfähigkeit übertroffen und sich leicht und glatt mit Aldehyden, Ketonen, Säurechloriden usw. umsetzen. Bei der Bildung der Organomagnesiumverbindungen verhalten sich also die Halogenbenzole ausnahmsweise genau wie die Halogenalkyle (vgl. S. 364).

XXII. Aromatische Sulfosäuren.

Die aromatischen Sulfesäuren (s. S. 117) entsprechen in ihren Eigenschaften vielfach den Sulfesäuren der Fettreihe. Sie entstehen indes direkt nach S. 337 aus den Kohlenwasserstoffen und konzentrierter oder rauchender Schwefelsaure: "Sulfieren" ("Sulfurieren", "Sulfenieren").

Auch Chlorsulfonsdure, Cl.SO3H, wirkt sulfierend, in der Regel nach der Gleichung

 $o_6 \pi_6 + o_1 \cdot s o_3 \pi = o_6 \pi_6 \cdot s o_3 \pi + \pi o_1$

jedoch in einzelnen Fällen, z. B. bei Toluol, in folgender Weise unter Bildung des Sulfochlorids, s. u.:

$$C_7 II_8 + IIO.8O_2OI = C_7 II_7.8O_2OI + II_2O.$$

Benzolsulfosäure, C₆H₅.SO₂.OH (*Mitscherlich* 1834). 1. Aus Benzol und konzentrierter Schwefelsäure:

$$C_0 H_0 + SO_4 H_2 = C_6 H_5 . SO_8 H + H_2 O.$$

Wird von der überschüssigen Schwefelsäure durch Baryum- oder Bleicarbonat auf Grund der Wasserlüslichkeit ihres Baryum- oder Bleisalzes getrennt (analog der Äthylschwefelsäure) oder durch Kochsalzzusutz als Natriumsalz abgeschieden.

2. Aus Diazobenzolchlorid durch Überführung in Benzolsulfin-

siture (s. d.) und Oxydation der letzteren.

Kleine, an der Luft zerfließliche, in Alkohol leicht losliche Tafeln $(+1^1/_2 H_2 O)$, nur im Vakuum des Kathodonlichts unzersetzt destillierbar. Das *Baryumsals* bildet perlmutterglänzende Blattchen.

Verhalten. 1. Die Benzolsulfosäure ist sehr beständig, insbesondere wird sie analog der Athylsulfosaure beim Kochen mit Alkalien oder Säuren nicht zerlegt. Hingogen wird sie durch Erhitzen mit Salzsäure auf 150°, mit mäßig konzentrierter Schwefelsäure, mit konzentrierter Phosphorsäurelosung, oder durch Wasserdampf bei höherer Temperatur (s. S. 356) gespalten in Benzol und Schwefelsaure:

$$C_6 II_5 . SO_3 II + II_2 O = C_6 II_6 + SO_1 II_2$$

2. Durch Schmelzen mit Alkali entsteht Phenol:

$$C_0H_5.SO_5K + KOH = C_0H_5.OH + SO_5K_2$$
.

- 3. Bei der Destillation mit Cyankalium bildet sie Benzonitril $C_6H_5.SO_3K + CNK = C_6H_5.CN + SO_3K_2$.
- 4. Durch Einwirkung von Phosphorpentachlorid entsteht das zugehörige Chlorid, Benzolsulfochlorid:

 $C_6H_5.SO_2.OII + PCl_5 = C_6H_5.SO_2CI + POCl_5 + IICl$, ein unter 0° erstarrendes Öl, Sm.-P. 14,5°, S.-P. 120° (bei 10 mm), welches als Säurechlorid durch heißes Wasser rückwärts zersetzt wird, mit Alkoholen die entsprechenden Ester liefert und durch Umsetzung mit Ammoniak in Benzolsulfamid, $C_0H_5.SO_2.NH_2$, übergeht. Letzteres bildet perlmutterglänzende Blättchen, ist sublimierbar und entspricht in seinen Eigenschaften den Amidon der Carbonsäuren. Nur ist die Amidogruppe durch die stark acidifzierende Wirkung der SO_2 -gruppe derart beeinflußt, daß ihr Wasserstoff gegen Metall ersetzbar ist und die Sulfamide somit sich m wasserigen Alkalien lösen.

Auch mit primaren und sekundaren Aminen liefert das Benzolsulfoehlorid Sulfamide, $C_0\Pi_5$. S O_2 . NHR und $C_0\Pi_5$. S O_2 . NHR', von welchen die ersterer Art noch in Alkali löslich, diejenigen letzterer Art aber unlöslich sind. Tertiare Amine können natürlich keine Sulfamide liefern. Hierauf beruht eine häufig anwendbare Tronnung der primaren, sekundaren und tertiaren Basen (Hinsberg, B. 38, 906).

Ausnahmen s. B. 33, 557.

5. Durch Behandeln von Benzolsulfochlorid mit Zinkstaub entsteht benzolsulfinsaures Salz:

 $2\,C_6\,H_5\,.\,8\,O_2\,Cl\,+\,2\,Zn\,=\,(C_0\,H_5\,8\,O_2)_2\,Zn\,+\,Zn\,Cl_2,$ ebenso durch Behandeln mit Thiophenol bei Alkaligegenwart (Nebenprodukt Phenyldisulfid). Weitere Bildung s. Diazoverbindungen sub 5

und B. 32, 1136. Die Benzolsulfinsäure bildet große, glanzende, in heißem Wasser leicht, auch in Alkohol und Äther lösliche Prismen. Sie hat reduzierende Eigenschaften und wird durch nascierenden Wasserstoff in Thiophenol übergeführt:

$$C_0 H_5.80_2 H + 4 H = C_0 H_5.8 H + 2 H_2 O.$$

Durch Einwirkung von Schwefelshureanhydrid auf Benzol entsteht das Sulfon, $(C_0H_5)_2SO_2$, Sulfobenzid, welches man auch durch Oxydation des Phenylsulfids, $(C_0H_5)_2S$ (s. d.), erhält. In Wasser schwer, in Alkohol leichter lösliche, unzersetzt destillierende Tafeln. Es ist ganz analog dem Diathylsulfon. Auch gemischte Sulfone sind bekannt, z. B. Phenylathylsulfon, $(C_0H_5)(C_2H_5)SO_3$.

Mit den Sulfonen isomer sind die (leicht zersetzlichen) Ester der Benzolsulfinsaure, z. B.: C₀ H₅. S O₂ (C₂ H₅); vgl. B. 24, 1147.

In die Benzolsulfosäure können substituierend Chlor, Brom, Nitro- und Amidogruppen eintreten.

Die Nitrobenzolsulfosäuren, $C_0H_4(NO_2)$. SO_8H , vorwiegend die Meta-Verbindung, entstehen sowohl beim Nitrieren von Benzolsulfosäure wie beim Sulfieren von Nitrobenzol. Geben durch Reduktion

Amidobenzolsulfosäuren, $C_6H_4(NH_2)(SO_3H)$. Die Parasäure, Sulfanilsäure (Gerhardt 1845), wird auch durch Erhitzen von Anilin mit rauchender Schwefelsaure (Bildungsphasen; B. 30, 2275), oder von schwefelsaurem Anilin auf 180 bis 2000 gewonnen. Sie bildet in Wasser ziemlich schwer losliche, rhombische, verwitternde Tafeln ($+H_2O$).

Verbindet sich mit Basen (z. B. zu sulfanilsaurem Natron, $\mathbf{C}_0\Pi_4\mathrm{N}\Pi_2\mathrm{SO}_8\mathrm{Na} + 2\,\mathrm{H}_2\mathrm{O}$, große Tafeln), aber nicht mit Sauren. Die Konstitution der Sulfanilsäure dürfte der Formel $\mathrm{O}_6\mathrm{H}_4{<}^{\mathrm{N}}_8\mathrm{O}_8$ (inneres Salz) entsprechen. Die Metasäure, auch Metanilsaure genannt, findet wie Sulfanilsaure zur Darstellung von Azofarbstoffen Verwendung. Feine Nadeln oder Prismen.

Diazobenzolsulfosäuro, $C_0 \coprod_i < N_2 \atop SO_3 >$ (Anhydrid von $C_0 \coprod_i < N_2 \cdot O \coprod_i$), wird durch Eingießen eines Gemisches von sulfanilsaurem Natron und Nitriumnitrit in verdunnte Schwefelsäure erhalten. Weiße, in Wasser schwer losliche Nadeln. Zeigt alle Reaktionen der Diazoverbindungen und ist zur Darstellung von Azofarbstoffen von großer Wichtigkeit (S. 402).

Benzoldisulfosäuren, C₀II₁(SO₈II)₃ (vorwiegend Meta-), und -trisulfosäure, C₀II₃(SO₈II)₈, entstehen durch stärkere Sulfierung des Benzols. Erstere existeren wieder in drei isomeren Modifika-

tionen. Von diesen geht die m-Disulfosaure beim Destillieren mit Cyankalium in das Nitril der Isophtalsaure, $C_0 \coprod_4 (ON)_2$, beim Schinelzen mit Kalihydiat in Resorcin [m-Dioxybenzol, $C_0 \coprod_4 (OII)_2$] uber.

Fast alle Homologen des Benzols (nicht Hexamethylbenzol) sind in gleicher Weise wie das Benzol imstande, Sulfosauren zu bilden. Aus Toluol entstehen die Toluolsulfosäuren, C₆H₄(OH₈)(SO₃H), welche als Biderrate in drei verschiedenen Modifikationen oxistieren. Von diesen entsteht direkt hauptsachlich die p-Toluolsulfosäure, deren Kalksalz schön kristallisiert. — Die Sulfosauren der drei Xylole,

Xylolsulfosauren, $O_6\Pi_3(GH_1)_2(SO_3H)$, dienen zur Trennung dieser Isomeren (s. S. 360).

Überhaupt werden die Sulfosauren der hoheren Benzelhomologen häufig wegen der Kristallisationsfähigkeit ihrer Salze oder Sulfamide zur Erkennung und Trennung jener Kohlenwasserstoffe benutzt.

Als Beispiel der Mannigfaltigkeit darstollbarer aromatischer Sulfosauren sei erwähnt die o-Brom-m-nitro-p-Toluolsulfosäure, $C_0H_2(CH_9)Br(NO_9)(SO_3H)$.

Wie man sehon aus diesem Beispiel sieht, kann man selbst von den kompliziertesten aromatischen Verbindungen Sulfosauren gewinnen. Man ist dadurch imstande, auch Farbstoffe, deren technische Verwendung durch Unlöslichkeit in Wasser usw. erschwert wird, löslich und somit zur Verwendung geeignet zu machen. Die sulfierten Farbstoffe stehen freilich oft den ursprunglichen Farbstoffen an Farbkruft, und Echtheit, z. B. Lichtechtheit (Indigo), nach.

Sulfosauren von Azofarbstoffen s. a. S. 402.

XXIII. Phenole.

Phenole sind sauorstoffhaltige Abkommlinge des Benzels, welche in ihrem chemischen Charakter zwischen Alkoholen und Säuren in der Mitte stehen. Sie leiten sich in gleicher Weise von den Benzelkohlenwasserstoffen ab, wie die Alkohole der Fettreihe von den Paraffinen, also durch Eintritt von Hydroxyl an Stelle von Wasserstoff (des Benzelkerns, s. u.).

Die Phenole sind flüssige oder feste, oft durch einen charakteristischen Geruch (Carbolsäure, Thymol) ausgezeichnete, meist unzersetzt destillierende Verbindungen, wolche sich in Wasser teils leicht, teils schwer lösen und in Alkohol und Äther meist sehr leicht löslich sind. Viele von ihnen wirken antiseptisch (so Phenol, Kresol, Resorein).

Ubersicht über die wichtigsten Phenole.

Einwertige	Zweiwertige	Dreiwertige
C ₆ H ₅ .OH Phenol [42] (180)	$C_0 \coprod_4 (O \coprod)_2$ Dioxybenzole	C ₆ H ₃ (OH) ₃ Trioxybenzole
O ₆ H ₄ (CH ₈).OH Aresole	o=Brenzcatechin [104] (245) $m=Resorcn[118](280)$ $p=Hydrochinon[169]$	v=Pyrogallol [182] (210) a=Oxyhydrochinon s=Phloroglucin (217)
0-: m-: p-: [81] (188) [8] (201) [20] (108) G. H. (CH.) O. O. H	$ \begin{array}{c} p = H_0 \text{ or } H_1 O_2 \\ Chinon \end{array} $	C ₀ H ₂ (OH ₃)(OH) ₃ Methylpyrogallol
C ₆ H ₃ (OH ₃) ₂ , OH Xylenole z. B. [74] (211)	$C_6H_3(OH_8)(OH)_9$ 1, 3, 5 = Orein	Vierwertige
C Purenole	[107] (288) 1, 8, 4 = Homobrenz- catechin	$O_6H_2(OH)_4$ Tetraoxybenzol
C_{10} Durenole C_{0} H ₈ (OH ₃) (C_{0} H ₇). OH Thymol [51] (222) Carvacrol [0] (287)	C ₈ Xyloroin usw.	Sechswertige
O ₁₁ Pentamethylphenol	C ₉ Mesorcin	O ₆ (OH) ₆ Hevaoxybenzol

Verhalten. 1. Die Phenole verhalten sich den Alkoholen ähnlich wegen ihrer Fähigkeit, Äther, z. B. Anisol, $C_0H_5.0.CH_8$, verseifbare Ester, z. B. Phonylschweielsäure, $C_6H_5.0.SO_3H$, Thio verbindungen usw. zu bilden.

Sie konnen mit den tertitren Alkoholen verglichen werden, da sie durch Oxydation nicht nach Art der primaren oder sekundären Alkohole Aldehyde, Säuren oder Ketone mit gleich vielen Kohlenstoffatomen im Molekül bilden können.

Entgegen den Alkoholen werden die Phenole durch Halogen oder Salpetersäure nicht oxydiert, sondern substituiert, gehen nicht durch Wasserabspaltung in Kohlenwasserstoffe über usw., werden aber durch andere Oxydationsmittel $(K \operatorname{Mn} O_4)$ leicht oxydiert.

2. Die Phenole haben den Charakter schwacher Sauren (hierin zeigt sich der negative Charakter des Phenyls, C_0H_5). Sie bilden mit den Alkalien usw. Salze, welche großenteils leicht in Wasser löslich sind und den Alkoholaten entsprechen, aber weit beständiger sind. So lösen sich die Phenole in Alkalien zu

Salzen auf. Letztere werden aber durch Kohlensäure gewöhnlich wieder zersetzt. Der Saurecharakter der Phonole wird durch hinzutretende negative Gruppen (zumal NO₂) beträchtlich erhoht (siehe Pikrinsaure).

3. Die Phenole sind echte Benzolderivate. Sie vermögen alle jene Arten von Derivaten zu liefern, welche als Bonzolderivate seither besprochen wurden, also gechlorte, bromierte, nitrierte, amidierte, diazotierte und sulfierte Phenole. Charakteristisch ist die Leichtigkeit, mit welcher Chlor, Brom, Salpetersaure usw. einwirken.

So wirken Chlor und Brom schon in sehr verdünnter wasseriger Lösung substituierend, und die Nitrophenole entstehen schon durch verdünnte Salpetersäure, während konzentrierte Sauro gleich Di- und Trinitroverbindungen bildet.

Vorkommen. Manche Phonole finden sich im Pflanzonund Tierreich (s. d. einzelnen Verbindungen).

Konstitution. Im Phenol, C₀H₅.OH, in den Dioxy- und Trioxybenzolen usw. mit sechs Kohlenstoffatomen ist das Hydroxyl an den Benzolkern gebunden. Daß dies auch bei den Homologen dieser Verbindungen der Fall ist, ergibt sich: a) aus ihren vollig analogen Reaktionen; b) aus ihrem Verhalten bei der Oxydation· die hierbei durch Überführung der Soitenketten in Carboxyl entstehenden Produkte sind Oxysturen, d. h. enthalten noch das Hydroxyl.

Theoretisch ist auch ein Eintritt des Hydroxyls in die Soitenkette der Benzelhomologen möglich; aber alsdann resultieren nicht Phenole, sondern wirkliche aromatische Alkoholo (s. S. 432).

A. Einwertige Phenole.

Bildungsweisen. 1. Manche Phenole entstehen durch trockene Destillation komplizierter Kohlenstoffverbindungen, zumal auch von Holz und Steinkohlen. Sie sind daher im Holzteer (z. B. dem Buchenholzkreosot) sowie im Steinkohlenteer enthalten. Letzterer enthält besonders Phenol mit seinen Homologen, Krosol usw., ersterer enthält unter anderem Methyläther mehrwertiger Phenole, z. B. Guajacol, C₀ H₄. (OH) (O.CH₉), und das homologe Kreosol (S. 421).

Man scheidet die Phenole aus den Steinkohlenteerölen usw. durch Schütteln mit Kalilauge, worin sie sich losen, ab, versetzt die Losung mit Saure und reinigt die gefallten Phenole durch fraktionierte Destillation.

2. Die Phenole entstehen beim Schmelzen der Sulfosäuren mit Kali- oder Natronhydrat, neben schwefligsaurem Salz (Kekulé, Wurtz, Dusart, 1867).

$$C_6H_3.SO_8K + 2KOH = C_6H_3.OK + SO_8K_2 + H_2O_8$$

Man schmilzt im Laboratorium in Nickel- oder Silberschalen, in der Technik in eisernen Kesseln usw. Die gechlorten Sulfosaunen und die gechlorten Phenole können bei der Kalischmelze auch das Halogen gegen Hydroxyl austauschen:

$$O_6 \Pi_4 . O_1 (SO_8 K) + 4 KO \Pi = O_6 \Pi_4 (OK)_2 + SO_8 K_2 + KO1 + 2 H_2 O.$$

3. Durch Kochen der Diazoverbindungen mit Wusser (s. S. 393):

$$C_0 II_4 Cl(N_2 \cdot Cl) + II_2 O = C_0 II_4 Cl(OH) + N_2 + HCl.$$

Man arbeitet in verdünnter (schweselsaurer) Losung.

4. Phonol entsteht aus Benzol durch Ozon oder Wasserstoffhyperoxyd, auch durch den Sauerstoff der Luft bei Gegenwart von Chloraluminium. In analoger Weise kann man aus Phonol durch Schmelzen mit Kali Di- und selbst Trioxybenzol darstellen:

$$C_0 H_0 . OH + O = C_0 H_4 (OH)_2$$
.

5. Aus Chlor- (Brom- oder Jod-) benzol sind die Phenole nicht analog wie die Alkohole aus Chlor-, Brom- oder Jodalkyl darstellbar; das Halogen ist an den Benzolkern zu fest gebunden. Wenn hingegen gleichzeitig Nitrogruppen zugogen sind, so kann ein derartiger Austausch beim Erhitzen mit Kalilauge oder Natroulauge eintreten (s. S. 950); Trinitrochlorbenzol setzt sich schon mit Wasser um:

$$O_6 H_2 OI. (NO_2)_3 + HOH = O_6 H_2 (OH) (NO_2)_3 + HOI.$$

- 6. In analoger Weise ist in Amidoverbindungen die Amidogruppe, falls gleichzeitig Nitrogruppen zugegen sind, beim Kochen mit Alkalien gegen Hydroxyl ersetzbar; z. B. geben o- und p- (nicht m-) Dinitroanilin Dinitrophenol: eine Umsetzung, die der Verseifung der Amide entspricht. Siehe S. 850.
- 7. Phenole entstehen bei der trockenen Destillation der Salze der aromatischen Oxysturen (s. d.) mit Kalk, oder bei derjenigen ihrer Silbersalze, z. B.:

Gallussäure: $C_6H_2(OH)_3 \cdot OO_2H = OO_2 + C_6H_3(OH)_3$ (Pyrogallol).

8. Homologe des Phenols entstehen beim Erhitzen von Phenol mit Alkoholen und Chlorzink, z. B. Äthyl-, Butylphenol (B. 14, 1845; 15, 150).

- 9. Über Phenolsynthesen aus 1,5-Diketonen siehe S. 358 und A. 281, 36.
- 10. Bei der Fäulnis des Eiweißes entstehen Phonolo, zumal p-Kresol, C₆H₄(CH₈)OH.

Verhalten. 1. Alkoholcharakter der Phenole, 2. Saurecharakter, und 3. Substituierbarkeit derselben s. o. und S. 415 ff. Bromwasser fällt selbst sehr verdunnte wässerige Losungen von Phenol unter Bildung von Tribromphenol, Sm.-P. 92°. 4. Manche Phenole werden durch Eisenchlorid in neutraler Lösung charakteristisch gefarbt: Phenol und Resorcin violett, Brenzeatechin grün, Orein blauviolett; Pyrogallol wird durch eisenexydealzhaltigen Eisenvitriol blau, durch Eisenchlorid rot gefärbt. Desgleichen geben zuweilen Chlorkalk oder Jod Färbungen.

- 5. Mit salpetriger Säure entstehen Nitrosoderivate (siehe Nitrosophenel); mit salpetriger Säure in konzentrierter Schwefelshule intensiv gefarbte Lésungen, die beim Übersättigen mit Kali blau werden (Liebermann'sche Reaktion, s. S. 386 und 431).
- 6. Die Natrium- und Kaliumsalze der Phonole reagieren mit Kohlensaure (Kolbe) oder Phosgen unter Bildung von aromatischen Oxysauren (s. Salicylsäure):

$$C_6H_5.OH + CO_2 = C_6H_4(OH).CO_2H.$$

Oxysauren entstehen auch durch Verwendung von Totrachlorkohlenstoff und Natronlauge (B. 9, 1285); ihre Aldelyde aus Phenol durch Einwirkung von Chloroform und Natronlauge (B. 9, 824).

- 7. Mit Diazoverbindungen treten die Phenole zu Azofarbstoffen zusammen (S. 402): desgleichen geben sie beim Erhitzen mit Benzotrichlorid, CoH6. CCl3, gelbrote Farbstoffe (s. Aurine), und mit Phtalsaure die Phtaleme (s. d.).
- 8. Beim Erhitzen mit Zinkstaub gehon sie in die zugehörigen Kohlenwasserstoffe über (Baeyer):

$$C_6H_3.0H + Zn = C_6H_6 + ZnO.$$

- 9. Beim Erhitzen mit Chlorzink (Chlorcalcium) und Ammoniak wird OH gegen NH₂ ersetzt (s. S. 874 und B. 19, 2901).
- 10. Erhitzen mit Pentachlorphosphor führt (unvollkommen) in chlorieite Kohlenwasserstoffe (s. S. 336), Erhitzen mit Phosphorpentasulfid in Thiophenole uber (s. S. 417).
 - 11. Spaltung der Phenole durch Chlor: s. S. 354.

12. Oxydation des Phenols zu i-Weinsaure durch Kaliumpermanganat: B. 24, 1753.

Phenol.

Phenol, Carbolsaure, Phenylalkohol, C₆ H₅ OH. Entdockt von Runge 1834 im Steinkohlenteer. Findet sich im Harn von Herbivoren, auch im Menschenharn (als Phenylschwefelsaure), im Castoreum, im Knochenteer. Farblose Kristallmasse, aus langen Nadeln bestehend. Sm.-P. 42°, S.-P. 180°. Spez. Gew. (0°) 1,084. In 15 Tln. Wasser bei 16° löslich, löst auch umgekehrt etwam Wasser auf; wenige Prozente Wasser verflussigen das kristallisierte Phenol. In Alkohol und Ather sehr leicht löslich. Färbt sich an der Luft leicht rötlich und zieht Wasser an. Goruch charakteristisch, Geschmack brennend; giftig; von hervorragender antiseptischer Wirkung. Wirkt stark ätzend auf die Haut. Löst sich in Kalilauge, aber nicht in Kaliumcarbonat. Eisenchlorid färbt die wasserige Lösung vielett. Ein mit Salzsäure befeuchteter Fichtenspan wird durch Phenol grünblau-gefärbt.

Phenoinatrium, $G_0\Pi_5$. O Na, entsteht beim Erhitzen von Phenoi mit Natron. Weiße, in Wasser leicht lösliche Nadeln.

Phenolcalolum, $(O_0 \coprod_5.O)_2 Ca$, carbolsaurer Kalk, dient als Desinfektionsmittel.

Phenolquecksilber, $(C_0 \sqcup_{\delta}.0)_2 \amalg g$, farblose Kristallnadeln, wird gegen Hautkrankheiten verwendet.

Reaktionen des Ph. und s. Homologen: B. 14, 2306; 15, 1207.

Übersicht der wichtigsten Derivate des Phenols.

Äthor	lister	Substit. Prod.
O ₈ H ₅ . O (OH ₈) Anisol fl. (155)	C _f II ₅ . O (S O ₈ II) Phonylschwefel- siure	C ₆ H ₄ (OH)Cl (3) Chlorphenolo p-: [37] (217)
O ₀ H ₆ . O (O ₂ H ₅) Phonetol fl. (172)	$O_6H_6 \cdot O(O_2H_8O)$ Acetylphenol (198)	$C_8H_4(OH)$, NO_2 (3) Nitrophenolo o-: [45] (214); p-: [114]
$O_0\Pi_5$. O. $O_0\Pi_5$ Phenolather [28] (258)	Thioverbagn,	C ₀ H ₂ (OH)(NO ₂) _B Trinitrophonolo [123]
Og II, (N II2), O O II3 (3) Anisidine p-: [56] (245)	C ₆ H ₅ .SH Thiophenol (172)	O ₀ II. (O II) . N II. (3) Amidophenole o-: [170]; p-: [184]
O ₀ H ₈ (NH ₂)(OOH ₂)(SO ₃ H) Anisidinsulfostura	(O ₀ H ₅) ₂ S Phonylsulfid (272)	C ₆ H ₄ (OH).SO ₆ H (8) Phenolsulfosauren

Äther.

Anisol (Benzelexymethan) und Phonotel entstehen beim Kochen von Diazoniumsalzen mit Alkeholen (s. S. 393) oder beim Erhitzen von Phenolkalium oder Phenol und Kalihydrat mit Dimethylsulfat oder Halogenalkyl in z. B. alkeholischer Lösung:

$$C_6H_5.OK + CH_8J = C_6H_5.O(CH_3) + KJ;$$

ersteres ferner bei der Destillation von Anissaure mit Kalk. Atherisch riechende Flussigkeiten, welche niedriger als Phenol sieden (so wie Äther niedriger siedet als Alkohol). Sehr beständige neutrale Verbindungen von Kohlenwasserstoffeharakter. Werden nur durch stärkere Eingriffe, so durch Erhitzen mit Jodwasserstoff oder rauchender Salzsäure oder alkoholischem Kali auf höhere Temperatur (oder durch Aluminiumehlerid) rückwärts zersetzt:

$$C_0H_5.O.CH_3 + HCl = C_0H_5.OH + CH_3Cl.$$

Diese Reaktion dient zur quantitativen Bestimmung des in Phenolathern vorhandenen Methoxyls, — O. CH₃ (Zeisel, M. f. Ch. 6, 486; 7, 406; vgl. z. B. B. 22, R. 710; s. hingegen B. 35, 1565).

Phenyläther, Diphenylowyd, $(O_0 H_5)_2 O$, entsteht beim Erhitzen von Phenol mit Chlorzink oder Aluminiumehlorid (nicht Schwefelmure). Lange Nadeln. Durch Jodwasserstoff nicht spaltbar.

Säurcester des Phenols.

Phenylschwefelsäure, $C_0 \coprod_{i=1}^n O(SO_0 \coprod_i)$, Phenolschwefelsäure, ist eine nur in Form von Salzen existenzfähige Substanz, welche beim Versuche, sie zu isolieren, sofort zu Phenol und Schwefelsäure verseift wird. Das Kaliumsalz, $C_0 \coprod_i O.(SO_i \coprod_i)$, findet sich im Harn der Herbivoren, auch des Monschon (bei Einführung von Phenol), und wird synthetisch durch Erhitzen von Phenolkalium mit pyroschwefelsaurem Kali in wässeriger Lösung erhalten (Baumann). Blätter, in kaltem Wasser schwer löslich. Ist gegen Alkali sehr beständig, wird aber durch Salzsäure verseift.

Die im Harn sonst noch auftretenden Phenolschwefelsäuren (Kresolschwefelsäure usw.) sind ganz analog.

Phenolkohlensäureester, Diphenylearbonat, $OO(O, U_6 \Pi_6)_2$, aus Phosgen und Phenolnatrium darstellbar, bildet glänzende Nadeln vom Sm.-P. 78°. In Salicylsäure überführbar (s. d.).

Phenolcarbonsaures Natron, C_6H_5 O.00₂Na, entsteht aus Kohlensäure und Phenolnatrium und geht beim Erhitzen in salicylsaures Nation über. Zerfällt durch Sauren in Kohlensaure und Phonol.

Acetylphenol, $C_6 \coprod_{5}$. O. $C_2 \coprod_{3}$ O, aus Phenolnatrium und Acetylchlorid, oder Phenol, Essigsäure und Natriumacetat darzustellen, ist eine leicht verseifbare, bei 198° siedende Flüssigkeit.

Throphenole.

Thiophenol, C_0H_6 . SH, Benzolsulfhydrat, entsteht aus Benzolsulfoehlorid, C_0H_6 . SO₂H, oder Benzolsulfinsaure, C_0H_6 . SO₂H, mach S. 409 (vgl. B. 28, 2319) oder beim Erhitzen von Phenol mit Schwefelphosphor; ferner aus Diazobenzolchlorid durch (am besten indirekten) Austausch der Diazogruppe gegen — SH (vgl. B. 23, 738, R. 327). Stark unangenehm riechende Flüssigkolt von ausgesprochenem Mercaptancharakter (s. S. 106).

Bildet Salze, z. B. eine in glanzenden Nadeln kristallisierende Quecksilberverbindung $(O_6\Pi_6S)_2\Pi_g$. Beim Erwarmen mit konzentrierter Schwefelsaure entsteht eine kirschrote, dann blaue Färbung, Leicht oxydierbar zu

Phonyldisulfid, $(G_0\Pi_5)_2S_2$, welches sehr leicht aus der Kaliumverbindung des Thiophenols durch Jod, oder bem Stehen der ammoniskalischen Lösung desselben an der Luft entsteht. Glänzende Nadeln vom Sm.-P. 00° ; leicht reduzierbar zu Thiophenol.

Phonylsulfid, $(O_0\Pi_0)_2S$, entspricht dem Åthylsulfid. Es entsteht u. a. durch Einwirkung von Diazobenzeichlorid auf Thiophenol (B. 23, 2469) und von Brombenzel auf Thiophenolblei:

$$O_6 II_5 - N_2 - OI + II - S - O_6 II_5 = O_6 II_5 - S - O_6 II_5 + N_2 + II OI.$$

Durchdringend lauchartig ricchende Flüssigkeit.

Man vgl. die bez. Verbindungen der Fettreihe, S. 104 ff.

Chlor- und Bromphenole.

Chlor erzeugt beim Einleiten in Phenol o- und p-Chlorphenol. Die gleichen Körper (auch m-) entstehen aus den Halogennitrobenzolen durch Reduktion und Diazotierung.

Die p-Verbindungen haben unter den isomeren Biderivaten den höchsten Behmelzpunkt, die o-Verbindungen den niedrigsten (o-Chlorund Bromphenol sind flüssig, die p-Verbindungen fest). Bem Schmelzen mit Kalihydrat entstehen Dioxybenzole, S. 423 (oft unter molekularer Umlagerung). Die Chlorphenole haben einen scharfen anhaftenden Geruch. Es sind alle funf Wasserstoffatome des Phenols durch Chlorund Brom ersetzt worden.

Nitrophenole.

Durch Vermischen von Phenol mit verdünnter kalter Salpetersäure entstehen o- und p-Nitrophenol (in der Kalte verwiegend p-, in der Wärme mehr o-Verbindung). Bei der Destillation mit Wasserdampfen geht die 1,2-Verbindung (gelbe Prismen, stark riechend) über, die 1,4-Verbindung (farblose Tafeln) bleibt zuruck. Bildung s. auch S. 413 und 385. Stärkere Nitrierung führt zu Dinitro-, dann Trinitrophenol. Ferner entstehen Nitrophenole durch Oxydation der Nitrosophenole (s. d.), o- und etwas p-Nitrophenol aus Nitrobenzol durch Erwärmen mit Kalihydrat, m-Nitrophenol resultiert aus dem m-Nitranilin durch Diazotierung (Kochen seiner Diazoverbindung mit Wasser); Dinitrophenol 1:2:4 und Trinitrophenol 1:2:4:6 aus den entsprechenden Nitrochlorbenzolen durch Erhitzen mit Alkali.

Der Saurecharakter des Phenols ist durch Eintritt der Nitrogruppe verstarkt, so daß die Salze durch Kohlensaure nicht zersetzt worden und aus den Nitrophenolen durch Alkalicarbenat entstehen.

Das o-Nitrophenolnatrium, $C_0\Pi_4(NO_2)ONa$, bildet dunkelrote Prismen, das p-Nitrophenolkalium goldgelbe Nadeln. Halogen wirkt leicht weiter substituierend ein; desgleichen Salpetersäure. So resultieren (auch aus Phenol direkt) zwei isomere Dinitrophenolo, $C_0\Pi_3(NO_2)_2OH$ (OH: $NO_2:NO_2=1;2:4$ und 1:2:6; also die zwei Nitrogruppen stets in m-Stellung zueinander). Weitere Nitrierung beider Verbindungen gibt Pikrinsaure.

Mit Natriumpoly-ulfid erhitzt gibt die 1:2:4-Verbindung das wertvolle (amorphe) Schwefelschwarz (Kryogen-, Katigen- usw. -schwarz), das aus Schwefelnatriumlösung Baumwolle substantiv farbt.

Pikrinsture, Trinitrophenol, C₀ H₂ (NO₂)₃. OH (OH: 3 NO₂ = 1:2:4:6). Entdeckt 1771. Auch darstellbar durch direkte Oxydation von s-Trinitrobenzol mit Ferrideyankalium. Bildet sich aus den verschiedensten organischen Substanzen (Seide, Leder, Wolle, Harze, Anilin) durch konzentrierte Salpetersäure. Ist eine starke Säure, deren schön kristallisierende Salze beim Erhitzen wie durch Stoß heftig explodieren. Kristallisiert aus Alkohol oder Wasser in fast farblosen oder schwach gelben Blättern oder Prismen; in kaltem Wasser ist sie wenig löslich. Sm.-P. 122°; unzersetzt sublimierbar, auch explodierbar. Dient als Sprengsteff und als gelber Farbstoff.

Phosphorpontachlorid gibt Pikrylehlorid, Co II2(NO2)8 Cl, welches im Verhalten den Säure- oder Alkylehloriden gleicht (r. 8, 850). Mit

vielen Kohlenwasserstoffen ($C_6\Pi_6$, $C_{10}\Pi_6$ usw.), Phenolen und anderen Stoffen (Pyrrol, Carbazol, Indol) entstehen schon kristallisierende additionelle Verbindungen.

Auch Isomere der Pikrinsäure sind bekannt.

Amidophenole.

Durch Reduktion gohen die Nitrophenole in Amidophenolo, bzw. Diamidophenole, Nitroamidophenole usw. über:

Conta(OH)NH2 CoH3(OH)(NH2)2 CoH3(OH)NO2(NH2) CoH2(OH)(NH2)3.

Contamidophenole Diamidophenole Triamidophenolophenole

Die Amidophenole (Hofmann, 1857) besitzen neben dem sauren Charakter der Phenole noch basische Eigenschaften, so daß sie mit Säuren Salze geben und auch als Phenole noch Salze und Derivate zu bilden vermögen (s. f. S. Anisidin); zugleich sind auch die Amidwasserstoffe in der verschiedenartigsten Weise (wie bei Anilin) austauschbar, zumal gegen Säureradikale.

Die salzsauren Amidophenole sind relativ luftbeständig und oft sublimationsfähig, die freien Basen (farblose Blattchen) hingegen worden, zumal in unreiner Form, sehr leicht schon an der Luft unter Schwarzfärbung und Verharzung oxydiert.

o-Amidophenol, $C_0\Pi_4(OH)(N\Pi_2)$, Sm.-P. 170°, liefert mit Säuren statt der normalen Derivate wie ein o-Diamin sog. "Anhydrobasen", z. B. mit Ameisensäure das Methenyl-o-amidophenol, $C_0\Pi_4 < N \le O$ (Kristalle, unzersetzt siedend).

m-Amidophonol, $C_0\Pi_1(O\Pi)(N\Pi_2)$, und Disthyl-m-amidophonol, $C_0\Pi_4(O\Pi)[N(C_2\Pi_6)_2]$, entstehen durch Schmelzen der m-Amidobenzolsulfosaure bzw. ihres Disthylderivates mit Alkali. Disthylm-amidophonol dient zur Darstellung des roten Farbstoffs Khodumin.

p-Amidophenol, Sm.-P. 1889. Entsteht u. a. bei der Elektrolysa des Nitrobenzols in konzentrierter Schwefelsäure sowie durch Umlagerung aus dem isomeren Phenylhydroxylamin (S. 406). Es ist leicht oxyderbar zu Chinonimid bzw. Chinon und wird durch Chlorkalk in Chinonchlorimid (s. d.) übergeführt. Dient in der Photographie als Entwickler ("Nodinal"), desgleichen das Monomothylp-amidophenol ("Metol") und andere Derivate (Glycin, Edinot usw.).

Anch Amidothiophenole, $C_0H_4(SH)NH_2$, sind bekannt, von welchen die o-Verbindung wieder durch die leichte Bildung von Anhydroverbindungen, wie $C_0H_4 < N > CH$ (Methenylamidothiophenol, isomer Phenylsenföl), charakterisiert ist (A. W. Hofmann, B. 18, 1226).

Eine kompliziertere Verbindung dieser Art ist der durch Erhitzen von Paratoluidin mit Schwefel und nachherige Sulfierung entstehende gelbe Baumwollfarbstoff, Primulin, welcher einer weiteren Diazotierung und Überfuhrung in Azofarbstoffe auf und außer der Faser

fahig ist.

Durch Erhitzen von p-Amido(-nitro-, -nitroso-)phenol mit Schwefel und Schwefelnatrium entsteht das sog. Vidalschwarz, der Typus der in ahnlicher Weise aus einer großen Menge der verschiedensten Ausgangsmaterialien dargestellten "Schwefelfurbstoffe". Dieselben farben ungebeizte Baumwolle in echten schwarzen (blauen, braunen usw.) Tonen. Ihre chemische Natur ist noch unbekannt. Hierher gehoren auch das Schwefelschwarz (s. S. 418), fernen die Immedial-, Kryogen-, Katigenfarben usw.

Die Anisidine, Amidoanisole, Methoxyaniline, $C_0H_4(O.CH_8).NH_2$, und Phenetidine, $C_0H_4(O.C_2H_5).NH_2$, sind dem Anilin ühnliche Basen, welche in der Farbentechnik Verwendung finden (Azofarben).

Das Acet-p-phenetidin, $C_0H_4(O.C_2H_5)$. (NH. C_2H_3O), weiße Kristalle, findet unter dem Namen "Phenacetin" als Antipyreticum und Neuralgicum medizinische Verwendung, desgleichen andere analog konstituierte p-Amidophenolderivate (Phenocoll, Lactophenin =: Lactylphenetidin; Salophen [s. d.] usw.).

Die Oxydiphenylamine, O_0H_6 —NH $-O_0H_4$. O II, sind phenylierte Amidophenole und reagieren demgemäß (s. a. S. 387).

Als Amidol dienen Salze des Diamidophenols 1:2:4 (aus Dinitrophenol) in der Photographie als Entwickler.

Phenolsulfosäuren.

Phenolsulfosäuren, C₆ H₄ (OH)(SO₈ II). Die o- und p-Säure entstehen aus Phenol und konzentrierter Schweselsäure, weit leichter als Benzolsulfosäure (schon bei mittlerer Temperatur); die o-Säure geht in der Wärme (selbst in wässeriger Lösung) in die p-Säure uber. Die m-Verbindung ist indirekt aus m-Benzoldisulfosäure durch Kalischmelze darstellbar. Kristallisierende Substanzen.

Die o- und m-Verbindungen geben beim Schmelzen mit Kali o- und m-Dioxybenzol.

o-Phenolaulfosauro findet als "Aseptol" oder "Sozolsäure" (Antisepticum) Verwendung (B. 18, Ref. 506); desgleichen ist die Dijodp-phenolaulfosaure, C₆H₂.J₂(OH)(8O₈H), das "Sozojodol", ein dem Jodoform entsprechendes Antisepticum.

Phenol-di- und tri-sulfosäuren sind bekannt.

Homologe des Phenols.

Die Homologen des Phenols sind diesem in den meisten Eigenschaften außerordentlich ähnlich, bilden vollig analoge Derivate und besitzen gleichfalls einen eigentumlichen (die Kresole unangenehm fakalartigen, die höheren Homologen einen schwächeren) Geruch und desinfizierende Wirkung.

Vom Phenol sind sie hauptsachlich verschieden durch die Anwesenheit von Seitenketten, welche wie beim Toluol usw. Umwandlungen erleiden konnen. Zumal sind sie, wenn man sie in Form ihrer Alkyl- oder Acetylderivate oder als saure Schwefelsäure- oder Phosphorsäureester verwendet, in der Art oxydierbar, daß die Seitenketten (Methylgruppen) in Carboxyl umgewandelt werden. Es entstehen dann Oxycarbonsäuren (s. d.). Die Kresolo usw. selbst können durch Chromsäuremischung nicht oxydiert werden und werden durch Permanganat völlig zerstört.

Negative Substituenten, zumal in o-Stellung, erschweren jene Oxydierbarkeit in saurer, erleichtenn sie in alkalischer Lösung.

Die Kresole, C₀II₄ (CII₃)OII, sind alle drei im Steinkohlenteer, auch im Fichten- und Buchenholzteer enthalten und aus den entsprechenden Toluidinen darstellbar. Die o-Kresylschwefelsäure (analog Phenylschwefelsaure) ist im Pferdeharn, die Paraverbindung im Menschenharn aufgefunden worden.

Dinitro-o-Kresolkalium, Antinonnin, soll als Desinfektionsmittel und gegen Nonnenraupen nutzlich sein.

Das m-Kresol stellt man zweekmaßig aus Thymol (s. u.) durch Erhitzen mit Phosphorsäureanhydrid und dann Kalihydrat dar.

Das p-Kresol, C₀H₄(CH₃)OH, ist ein Produkt der Eiweißfäulnis. Seine *Dinitroverbindung* ist ein goldgelber Farbstoff.

Rohes Kresol wird durch Zusatz von Harz- oder Ölseife wasserlöslich; die Praparate, Creolin bzw. Lysol, dienen als Antiseptica.

Xylenol findet sich im Buchenholzteer-Kreosot.

Thymo1, $C_{10}H_{14}O(CH_3:C_3H_7:OH=1:4:3)$, findet sich noben Cymol und Thymon, $C_{10}H_{10}$ (s. Terpene), im Thymianöl (Thymus Serpyllum) und wird als Antisepticum verwendet.

Aristol, ein Jodderivat des Thymols, ist ein Jodoformersatz.

Das Carvaerol ($OH_3:O_8II_7:OII=1:4:2$) (in Origanum hirtum) wird durch Erhitzon von Kampfer mit Jod, oder aus dem iso-

meren Carvon (s. Terpene), durch glasige Phosphorsäure durgestellt. Die Konstitution folgt aus seiner Bildung aus Cymolsulfosauro durch Schmelzen mit Alkali und aus seinem Übergang durch Erhitzen mit Phosphorpentoxyd in o-Kresol und Propylen.

Weitere homologe Phenole s. Tabelle S. 411; auch Äthyl-, Propyl- und Butylphenole sind dargestellt. — Ein Jodderivat des

Isobutyl-o-kresols ist das jedeformartig wirkende Europhen.

Anothol, p-Propenylanusol, Co II4 (O OII4) (O II=O II-O II4), ist ein wohlriechender Bestandteil des Anisbls. Farbloso Blutter.

B. Zweiwertige Phonole.

Durch zweimaligen Eintritt von Hydroxyl in das Benzol und seine Homologen entstehen die zweiwertigen Phencile. Dieselben sind den einwertigen in den meisten Beziehungen durchaus analog und von ihnen in derselben Weise unterschieden, wie die zweiwertigen Alkohole von den einwertigen. Sie entstehen auch völlig analog den einwertigen Phenolen, zumal durch die Kalischmelze (S. 413). p-Dioxyverbindungen sind leicht oxydiorbar zu den p-Chinonen (S. 426); analog gibt Brenzeatechin ein o-Chinon (S. 429).

Viele mehrwertige Phenole sind starke Reduktionsmittel.

a) Dioxybenzole. 1. Brenzeatechin, C₆ II₄ (OII)₂, 1:2, eine in kurzen, weißen, rhombischen Prismen kristallisierende, sublimierbare, in Wasser, Alkohol und Äther leicht lesliche Verbindung, ist zuerst durch Destillation von Catechin (Mimosa Catechu) dargestellt worden und entsteht aus manchen Harzen wie aus der o-Phenolsulfosaure beim Schmelzen mit Kali. Es ist im Rübenrohzucker enthalten.

Man stellt es dar aus seinem Monomethyläther, dem Guejacol,

durch Erhitzen mit Jodwasserstoff (s. Anisol, 8. 416).

Brenzeatechin ist wie die meisten mehrwertigen Phenole in alkalischer Lösung sehr unbestandig; dieselbe wird an der Luft hald grün, dann schwarz. Die wässerige Lösung wird durch Eisenchlorid grün, dann durch etwas Ammoniak violett (Reaktionen der o-Dioxyverbindungen). Es besitzt reduzieren de Eigenschaften; so scheidet es aus Silbennitrat schon in der Kalte das Metall ab. Mit Silberoxyd resultiert o-Chinon (s. d.). Bildet einen unbeständigen Kohlenslurgester (A. 300, 135).

Durch fortgesetzte Einwirkung von Chlor eutstehen Derivate des Pentamethylens, dann solche der Fettreihe (Zincke-Küster). Guajacol, $C_6\Pi_4$ (OII)(O.CII₈), ist ein Bestandteil des Buchenholzteers. Es wird aus Brenzeatechin durch Kochen mit Kali und methylschweselsaurem Kali dargestellt, zeigt gleichfalls obige Eisenchlondreaktion und besitzt reduzierende Eigenschaften. Es wird als Expectorans medizinisch verwendet, desgleichen sein Benzoylester ("Benzosol").

2. Rosoroin, C₀ II₁(OII)₂, 1:3 (Illasiweiz, Barth, 1864), entsteht aus manchen Harzen (Galbanum, Asa foetida) durch schmelzendes Kali; auch aus m-Phonolsulfosaure, ferner aus allen drei Brombonzolsulfosauren und aus m- und p-Benzoldisulfosaure durch die Kalischmelze. Auf letzterem Wege wird es tochnisch dargestellt. Entsteht auch durch Destillation von Brasilienholzextrakt. Weiße, rhombische Prismen oder Tafeln, die sich an der Luft leicht bräunen, in Wasser, Alkohol und Äther leicht löslich sind, Silbernitrat in der Warme, alkalische Silberlösung schon in der Kälte reduzieren. Eisenchlorid gibt eine dunkelviolette Farbung. Es wirkt therapeutisch ahnlich, aber milder als Carbolsaure.

Bildet mit salpetriger Säure Farbstoffe. — Durch Erhitzen mit Phtalsaureanhydrid wird es in Fluorescein übergeführt (s. Eosine) (Reaktion auf m-Dioxybenzole) und daher im Großen dargestellt. Diazoverbindungen führen es in Azofarbstoffe über (s. S. 402), Dubri kann die Azogruppe (R—N2—) sowohl einmal (Monoazofarbstoffe) als auch zweimal (primare Disazofarbstoffe) eintreten, übnlich wie bei Metadiaminen. Sein Trinitroderivat ist die Styphninskurg, $O_0 \Pi(O \Pi)_2 (NO_2)_3$, welche auch aus manchen Gummiharzen durch Salpetersäure gebildet wird.

3. Hydrochinon, C₆II₄(OII), (1:4) (Wöhler 1844).

Entsteht durch Oxydation der Chinasture; aus Arbutin (s. d.) durch Verseifung; aus Succinylbernsteinsturcester (s. d.) usw.

Darstellung. Durch Oxydation von Anilin mit Chromsturgmischung, auch wohl durch Reduktion von Chinon mit schwefliger Saure. Monokline Blättehen oder hexagonale, sublimierbare Prismen, von ziemlich gleicher Löslichkeit wie die Isomeren. Siedepunkt 285°. Ammoniak farbt rotbraun; Chromsäure, Eisanchlorid und andere Oxydationsmittel führen es in Chinon (av. auch in Chinhydron, S. 427) über.

Es wirkt stark reduzierend und findet daher in der Photographie als "Entwickler" Verwendung; vgl. a. B. 25, R. 432.

Durch Bleiacetat wird Brenzeatechin weiß, Resorein nicht, Hydrochinon nur bei Gegenwart von Ammoniak gefüllt. Vgl. a. B. 28, R. 327.

- b) Dioxytoluole, C6 H3 (CH3) (OH)2 (s. B. 15, 2995).
- 1. Orcin, CH₃:2 (OH) = 1:3:5, findet sich in vielen Mechten (Roccella tinctoria, Lecanora usw.). Es entsteht aus Orsellinsaure durch Kohlensaure-Abspaltung wie durch Schmelzen von Alokextrakt mit Kali, und ist auch aus Toluol synthetisch darstellbar (B. 15, 2002). Interessant ist seine Synthese aus Acetondicarbonsaureester (S. 266) und Natrium (B. 19, 1446).

Farblose, sich leicht rötende Prismen von süßlichem Geschmack, deren wasserige Lösung durch Eisenchlorid blauviolett gefürbt wird. Gibt mit Phtalsaureanhydrid kein Fluorescein. Durch Oxydation der ammoniakalischen Losung an der Luft entsteht das

Orcein, C₂₈ H₂₄ N₂O₇, der Hauptbestandteil des kauflichen Orseillefarbstoffes, der auch aus den genaunten Flechten direkt dargestellt wird. Hiermit verwandt ist der Lackmusfarbstoff.

- 2. Homobrenzcatechin, $C_0\Pi_*(O\Pi_8)(O\Pi)_2$, $O\Pi_3:2(O\Pi)=1:3:4$. Sein Monomethylather, das Kreosol, $C_0\Pi_8(O\Pi_8)(O\Pi)(O:O\Pi_4)$, findet sich im Buchenholzteer; es ist eine bei 220° siedende, dem Guajacol ahnliche und (als Derivat des Brenzcatechins) sich mit Eisenchlorid grun färbende Flüssigkeit.
 - 3. Andere Isomere sind Cresorein, Toluhydrochmon usw.
- e) Homolog and z. B. Xylorein und Betaerein (m-Dioxy-p-Xylol), $C_6H_2(CH_8)_2(OH)_2$, Mesorein, $C_6H(OH_8)_3(OH)_2$ (s. Tabelle S. 411); Thymohydrochinon, $C_{10}H_{14}O_2$ (in Armea montana enthalten) usw.
- d) Ein Derivat eines ungesatitgten zweiwertigen Phonols ist das Eugenol, $O_{10}H_{12}O_2$, gleich $O_0H_3(OH)(OCH_3)(UH_2.OH:UH_0)$, der Hauptbestandteil des Nelkenöls. Geht durch alkoholisches Kali über in das isomere Isoeugenol, $O_0H_3(OH)(OUH_3)(UH:UH.OH_3)$.

C. Dreiwertigo Phenolo.

$$C_0H_8(OH)_8\begin{cases} \text{Pyrogallol} &= 1:2:3 = v\\ \text{Phloroglucin} &= 1:3:5 = s\\ \text{Oxyhydrochinon} &= 1:2:4 = n \end{cases} \text{s. Tabelle S. 411.}$$

1. Das Pyrogallol, auch Pyrogallussauro gonannt (Scheele 1786), ist das wichtigste dieser drei Isomeren. Es entsteht — abgesehen von synthetischen Reaktionen — beim Erhitzen von Gallussäure (s. d.) unter Kohlensäureabspaltung:

$$C_0 H_2(O \Pi)_0 \cdot CO_2 \Pi = C_0 H_3(O \Pi)_3 + CO_2$$

Weiße Blättchen, Sm.-P. 132°, unzersetzt sublimierbar, in Wasser leicht löslich. Energisches Reduktionsmittel, z.B. für Silbersalze;

absorbiert in alkalischer Lösung lebhaft den Sauerstoff der Luft (Verwendung bei Gasanalysen, als "Entwickler" in der Photographie usf.). Die wässerige Lösung wird durch oxydierte Eisenvitriollösung blauschwarz, durch Jod purpurrot gefarbt.

Pyrogalloldimethyläther, $C_6H_3(OH)(OCH_3)_2$ (Hofmann), ist im Buchenholzteer vorhanden, desgleichen die Dimethyläther der dem Pyrogallol homologen Verbindungen, $C_6H_2(OH_8)(OH)_8$ und $C_6H_2(O_3H_7)(OH)_8$.

2. Das Phloroglucin (Hlasiwetz 1855) entsteht beim Schmelzen verschiedener Harze und des Resorcins mit Kali bzw. Natron, ferner aus dem Phloretin (s. d.) durch Alkali, aus seinem Tricarbonsaureester (s. d.) durch Schmelzen mit Kali (Abspaltung der Carboxylgruppen) und aus s-Triamidobenzol durch Erhitzen mit Sauren. Große verwitternde Prismen, die unzersetzt sublimieren. Sm.-P. 218°. Wird durch Eisenchlorid dunkelviolett gefärbt.

Eine salzsaure Phloroglucinlösung dient als Reagens auf Holz-

papier, das sich damit violett färbt.

Phloroglucin reagiert (analog dem Succinylbernsteinsäureester, s. d.) zum Teil wie ein Phenol der Formel $C_0\Pi_3(OH)_8$ [so gibt es Metallverbindungen und einen in Alkali unlöslichen Trimethyläther, $C_0\Pi_8(O.OH_3)_8$], aber da es, im Gegensatz zu Pyrogallol, mit Hydroxylamin nach Art der Ketone ein Trioxim, $C_0\Pi_8(N.OH)_3$, liefert, so scheint es leicht die Atomgruppierung eines Ketons,

$$OH_2-OO-OH_2-OO-OH_2-OO$$

des Triketohexamethylens zu bilden, welche man im Gegensatz zur ersteren (der tertiuren) als sekundüre (oder Pseudo-)Form bezeichnet. Vgl. S. 243, 289 und S. 342; B. 10, 159, 2186; B. 23, 1272.

Die Einwirkung von Chlor auf Phlorogluein ergibt u. a. Hexachlortriketohexamethylen, G_6 Gl_6 O_8 , welches in Dichlorossigsaure und Tetrachloraceton, ferner gechlortes Acctylaceton usf. gespalten werden kann (*Zincke-Kegel*, B. 22, 1467; 23, 230).

Phloroglucit (Cyclohexantriol), $O_0H_8(OH)_3 \cdot H_6$, entsteht durch Reduktion des Phloroglucius. Kristallisiert mit 2 Mol. Wasser; Sm.-P. 185°; schmeckt suß. B. 27, 357.

3. Oxyhydroehinon entsteht z. B. in Form seines Triacetylderivates aus Chinon, Essigsaureanhydrid und konzentrierter Schwefelsäure (B. 31, 1247). Es reagiert nicht mit Hydroxylamin.

D. Vier-, fünf- und sechswertige Phenole.

Ein Tetraoxybenzol, $C_6H_2(OH)_4$ (1:2:4:5), läßt sich aus Dinitroresorein darstellen (B. 21, 2374). Graue, silberglänzende Blätt-

chen vom Sm.-P. 215 bis 220°. Sein Chlorderivat, das Dichlortetra-oxybenzol, C_0 $\text{Cl}_2(\text{OH})_4$, ist leicht oxydierbar zu Chloranilsaure, s. S. 428.

Hexaoxybenzol, $C_0(OH)_6$, bildet als Kalisalz das sogenannte Kohlenoxydkalının, $C_0O_0K_6$. Es kristallisiert in weißen, sehr leicht oxydierbaten Prismen und laßt sich in das Ohinon (Trichinon) C_0O_0 (S. 429) iberfuhren. Es ist synthetisch dargestellt worden (B. 18, 490, 1833), s. auch Krokonsaure und Leukonsaure.

E. Chinone und verwandte Verbindungen.

1. Chinone.

Parachinon oder Chinon, C₆H₄O₄ (1838), entsteht durch Zusatz von Chromsaure zu einer Lösung von Hydrochinon. Es ist eine in gelben Nadeln oder Prismen kristallisierende und sublimierende, in kaltem Wasser wenig, in Alkohol und Äther leicht lösliche Substanz von charakteristisch stechendem, an Nußschalen erinnernden Geruch. Ihm entspricht eine ganze Anzahl höherer Homologen usw. Auch diese sind (meist gelb) gefürbt, fest und mit Wasserdämpfen flüchtig; sie entstehen durch Oxydation der entsprechenden Paradioxyverbindungen oder auch höherwertiger Phenole, welche je zwei Hydroxyle in Parastellung enthalten.

Metadioxybenzole zeigen eine derartige Chinonbildung nicht, wohl aber das Brenzeatechin wie die Orthodioxyverbindungen der Naphtalinreihe (s. d.).

Das Parachinon wurde zuerst aus Chinasäure (s. d.) durch Destillation mit Braunstein und Schwoselsäure gewonnen und wird dargestellt aus Anilin durch Chromsaure (B. 19, 1467) und entsteht auch bei der Oxydation vieler Anilin- und Phenolderivate, welche der Parareihe angehören, wie von p-Amidophenel (dies scheint Zwischenprodukt bei der Darstellung aus Anilin zu sein, B. 32, 1675), Sulfanilsäure, p-Phenolsulfosäure. Sm.-P. 116°. Mit Wasserdämpsen ist es leicht, doch nicht ohne starke Zersetzung flüchtig. Bräunt sich am Licht und särbt die Haut gelbbraun. Wird durch Reduktionsmittel leicht reduziert zu Hydrochinon und kann daher oxydierend wirken.

Seine Bildung aus Ansiin durch Oxydation läst sich stufenweise verfolgen: Zunächst entsteht Phenylhydroxylamin, hieraus unter dem Einfluß von Säure p-Amidophenol; aus diesem entsteht bei weiterer Oxydation das außerst unbeständige *Chronimid*, Co II O''(NII)", und aus diesem hydrolytisch Chinon. Analog entstehen die Homologen

Chinone. 427

des Chinons aus Aminen oder Hydroxylaminen mit freier p-Stellung. Ist letztere besetzt, so ontstehen bei der Umlagerung statt der Amidophenole die Chinolimide (II, s. u.), dann Chinole (III, s. u.), aus welchen schließlich unter eigentumlicher Wanderung der p-standigen Methylgruppe Hydrochinone hervorgehen konnen (s. B. 33, 3600).

Chinon addiert in Chloroformlosung zwei bzw. vier Atome Brom unter Bildung eines Di- bzw. Tetrabromids ($C_8II_4O_2$. Br_4). Unter anderen Bedingungen wirken Brom und Chlor substituierend. Salzsture bildet Monochlorhydrochmon, $C_0II_4O_2+IICI=C_0II_3CI(OI)_2$. Mit primaren Aminen entstehen schwer loshche, kristallisierte, auch mit Phenolen (gefarbte) Verbindungen. Ist in Alkali loslich, die Lösung zersetzt sich schnell. Mit Hydrochinon bildet es eine additionelle Vorbindung, $C_0II_1O_2+C_0II_1(OI)_2$, das Chinhydron (grüne, metallglänzonde Piismen), welches auch als Zwischenprodukt bei der Oxydation des Hydrochinons (s. S. 423) oder Reduktion des Chinons entsteht.

Konstitution. Das Parachinon leitet sich vom Benzol durch Austausch zweier Wasserstoff- gegen zwei Sauerstoffatome ab. Diese letzteren nehmen wegen der nahen Beziehung des Chinons zum Hydrochinon die p-Stellung ein. Man kann zur Erklärung der Konstitution des Chinons entweder annehmen, daß diese beiden Sauerstoffatome, wie im Wasserstoffsuperoxyd, II-O-O-H, aneinander gebunden sind, so daß der Benzelkern unverandert bleibt, oder aber sich verstellen, daß der letztere eine partielle Reduktion erleide unter Bildung eines Derivats von C₆H₈, eines "Diketo-dihydrobenzols":

$$C_0\Pi_4$$
 C_0
 C

Nach ersterer Formel wären die Chinone Superoxyde, nach letzterer Ketone. Zu Gunsten der zweiten, von Fittig aufgestellten, jetzt allgemein angenommenen Formel sprechen die Überführbarkeit des Chinons durch Hydroxylamin in ein Oxim und ein Dioxim (s. u.), seine Fähigkeit, mit Brom Additionsprodukte zu bilden, und seine Beziehungen zum analog konstituierten Anthrachinon (s. d.). Vgl. B. 18, 568; Ann. 223, 170; J. pr. Ch. 42, 161.

Hiernach erhalten die Chinonimide (I), Chinolimide (II) und Chinole (III) folgende Formeln:

Die S. 353 besprochene Bildung des Succinylbernsteinsäurcesters involviert eine Synthese des Chinons. Die Succinylbernsteinsaure ist die Dicarbonsaure eines hypothetischen Dioxydihydrobenzols, $C_6H_4.H_2.(OH)_2$, und kann durch Austritt von zwei Wasserstoffatomen in die Dicarbonsäure des Hydrochinons, $C_6H_4(OH)_2$, sowie weiter durch Brom in Bromanil (Tetrabromchinon) übergeführt worden. Siehe Ann. 211, 306; B. 16, 1411; B. 19, 429; B. 23, 1273.

Chinonmonoxim, Nitrosophenol, C₆H₅O₂N, entsteht außer durch Einwirkung von Hydroxylamin auf Chinon (s. c.) durch Einwirkung von salpetriger Saure auf Phenol (Bacyer, B. 7, 964) und beim Kochen von Nitrosodimethylanilin mit Natronlauge (s. S. 386). Farblose, sich leicht braunende Nadeln oder grünbraune Blätter. Verpufft beim Erhitzen.

Bildet Salze, z. B. ein in roten Nadeln kristallisierendes Natronsalz, und Äther (A. 277, 85). Rotes Blutlaugensalz in alkalischer Losung oxydiert zu p-Nitrophenol, Zinn und Salzsäure reduzieren zu p-Amidophenol. Mit Phenol und konzentrierter Schwefelsiure gibt es die Liebermann'sche Reaktion.

Man schrieb ihm früher die Formel $C_0H_4(NO)(OH)$ zu; e4 ist indes eine *Isonitroso*verbindung, ein Oxim (s. S. 156) des Chinons, mit der Formel $C_0H_4{\leqslant}_0^{N.OH}$ (s. B. 17, 213, 801), wie aus seiner Bildung aus Chinon hervorgeht, und daraus, daß es weiter durch Hydroxylamin in

Chinondioxim, $C_0 \coprod_4 \leqslant_{N.0 \coprod_1}^{N.0 \coprod_4}$ übergeführt wird (B. 20, 013; 21, 428).

Sowohl von Chinon wie von Hydrochinon leiten sieh gechlorte usw. Produkte ab (s. S. 427, Monochlorhydrochinon).

Chloranil, Tetrachlorchinon, $C_0 \operatorname{Cl}_4 O_2$, golbe, glänzendo Blattchen, wird durch Chlorierung von Chinon und auch bei der Oxydation sehr vieler organischer Substanzen, z. B. des Phonols mit Salzsäure und chlorsaurem Kali, erhalten. Goht durch Reduktion in das farblose Tetrachlorhydrochinon über und wirkt als Oxydationsmittel, führt z. B. Dimethylanilin in ein Mothylviolett über. Durch verdünnte Kalilauge wird es in chloranilsaures Kali, $C_0\operatorname{Cl}_2O_2(\operatorname{OK})_2 + \operatorname{H}_2O$, übergeführt (dunkelrote Nadeln), welchem auch eine analoge Nitroverbindung, nitranilsaures Kali, $C_0\operatorname{(NO_2)}_2O_2\operatorname{(OK)}_2$, korrespondiert. Letzteres Salz ist ausgezeichnet durch seine Schwerlöslichkeit.

Durch Einwirkung von Chlor auf Ohloranil und Ohloranilsäture entstehen eine Reihe komplizierter ohlorhaltiger Produkte der Hexaund Pentamethylenreihe, schließlich gechlorte Fettkörper. Tabellarische Übersicht: Hantzsch, B. 22, 2841; s. feiner B. 25, 827, 842.

Homologe des Chinons sind: Toluchinon, $C_6H_8(O_2)(OH_3)$; Xylochinon, $C_6H_2(O_2)(OH_3)_2$; Thymochinon, $C_6H_2(O_2)(OH_3)(O_3H_7)$ usw. Mehrere derselben sind synthetisch darstellbar durch Kondensation von 1,2-Diketonen. So gibt das Diacetyl, S 210, unter dem Einfluß von Alkali Xylochinon (B. 21, 1411).

Das dem Tetraoxybenzol (S. 425) entsprechende Dioxychinon, $C_0H_2(O_2)(OH)_2$, bildet dunkelgeibe Nadeln (B. 21, 2374). Es 1st die Muttersubstanz der Chlor- und Nitranilsaure (s. o.).

Aus dem Hexaoxybenzol (S. 426) sind darstellbar Tetraoxychinon, $O_0(O_2)(OH)_4$, Dioxydichinoyl, $O_0(O_2)(O_2)(OH)_2 = Rhodizonsaure$, endlich Trichinoyl, $O_0(O_2)(O_2)(O_2) = 8H_2O$. Bei den beiden letzteren Verbindungen ist die Chinonbildung innerhalb des Moleküls mehrfach erfolgt. Siehe B. 18, 499, 1833; 23, 3136 usw.

Orthochinon entsteht bei der Oxydation von Brenzeatechin mit Silberoxyd; hellrote, durchsichtige Tafeln; geruchlos, nicht flüchtig, leicht zersetzlich und leicht reduzierbar zu Brenzeatechin. Konstitu-CH: CH: OH. OO

2. Indamine and Indophenole; Chinonimide.

Als Indamine bezeichnet man nach Nietzki (meist grüne bis blaue) Farbstoffe, welche durch Einwirkung von Nitrosodimethylanilin auf Amine, z. B. Dimethylanilin, oder durch Zusammenoxydielen von p-Diaminen mit (Mon-)Aminen in der Kälte entstehen und durch Erhitzen mit verdünnten Mineralsauren Zersetzung erleiden. — Der einfachste Repräsentant ist das

Indamin, Phenylenblau, C12 II 11 N3.

Es entsteht durch Oxydation eines Gemisches von Anilin und p-Phenylendiamin und geht durch Reduktion in p-Diamid odiphenylamın, NII (C₆ H₄.N H₂)₂ (S. 373), uber. Es steht daher zu letzterem in gleicher Beziehung wie Chinon zu Hydrochinon, und ist als ein substituiertes "Chinondiimid" aufzufasson, von der Konstitution:

Auch das einfache Chinondiimid, $C_6 \coprod_4 (NH'')_2$, und Chinonimid, $C_0 \coprod_4 (O)(NII)$, sind neuerdings dargestellt (Willstätter, B. 37, 1494, 4805; 38, 2348); desgleichen existieren Salze eines Chinondiumids, welches dem p-Amidodimethylanilin entspricht. Auf der Bildung eines chinhydronähnlichen Salzes

 $NII: O_8II_4: N(CII_3)_2Cl + NII_2 \cdot C_6H_4 \cdot N(CII_8)_2 \cdot II Ol,$ beruht die fuchsinrete Färbung verdünnter neutraler Amidodimethylanilinksungen durch Eisenchlorid; mit Aminen kondensiert es sich zu Indaminen, so mit Dimethylanilin zu

"Dimethylphenylengrün", Tetramethylindaminchlorid, C₁₆II₁₀N₈, auch direkt aus p-Amidodimethylanilin und Dimethylanilin darzustellen. Gibt bei der Reduktion Tetramethyl-p-p-diamidodiphenylamin, NII[C₀ H₄.N(C H₈)₂]₂(S. 378).— Gewisse Indamine sind wichtige Zwischenglieder bei der Safranin-, Methylenblau- usw. -fabrikation.

Auch sauerstoffhaltige Verbindungen, Indophenole (Witt), leiten sich durch Austausch von NH2 bzw. N(CH3)2 gegen OH (Erwärmen mit Alkali) hiervon ab, z. B. das Phenolblau (Indoanilin), $N \leq_{0_0}^{C_0} H_4 \cdot N(CH_3)_2$, welches durch Oxydation von Amidodimethylanilin plus Phenol entsteht. Sein mittels Naphtol (s. d.) hergestelltes Analogon, das α -Naphtolblau, bildet einen blauen, technisch verwendeten Farbstoff.

Indophenol, Chinonphenolimid, $N \leqslant_{C_0}^{C_0} \Pi_4 : O\Pi$, ein phenolartiger, in Alkohol rot, in Alkali blau löslicher Farbstoff, entsteht u. a. durch Oxydation von p-Amidophenol plus Phenol. Seine Leukoverbindung 1st das Di-p-dioxyd1phenylamin, $NH(C_0H_4.OH)_2$, welches die Eigenschaften des Diphenylamins und eines Phenols in sich vereinigt (B. 16, 2843; 18, 2912).

Die bei der *Laebermann'schen Reaktion* (s. S. 414) entstehenden Substanzen sind Indophenole (B. 35, 3217). Mit Schwefel und Schwefelakkali hefern die Indophenole blaue Schwefelfarbstoffe.

3. Chinonchlorimide.

Verwandt mit den Chinonimiden sind die Chinonchlorimide, welche aus den salzsauren p-Amidophenolen bzw. p-Phenylendiaminen durch Oxydation mit Hypochlorit resultieren.

Das Chinonehlorimid, $C_6\Pi_4(0)$ (N.Cl), entsteht aus p-Amidophenol, das Chinondichlorimid, $C_6\Pi_1(N.Cl)_2$, aus p-Phenyleudiamin. Ersteres bildet goldgelbe, mit Wasserdampfen flüchtige Kristalle; es wird durch Reduktion in Amidophenol zurückverwandelt, beim Kochen mit Wasser in Chinon ubergeführt. Letzteres verhalt sich analog. Man nimmt für diese Verbindungen die Konstitutionsformeln an:

$$\begin{array}{c} O_{0}\,H_{4} \leqslant^{O}_{N\,.\,Ol} \Big(\text{oder } O_{0}\,H_{4} <^{O}_{N\,.\,Ol} \Big) \,\, \text{und } \,\, O_{0}\,H_{4} \leqslant^{N\,.\,Ol}_{N\,.\,Ol} \Big(\text{oder } O_{0}\,H_{4} <^{N\,Ol}_{N\,Ol} \Big). \end{array}$$
 Chinonchlorimid Chinondichlorimid

4. Chinonanile und Anilidochinone.

Bei gewissen Chinonen vermögen aromatische Basen, zumal Anilin, derart einzuwirken, daß unter Mitwirkung eines Oxydationsprozesses die Gruppe (NII C_6H_6)' an Stelle von Kornwasserstoff einmal oder zweimal eintritt. Es entstehen so "Anilidochinone",

moist rot oder dunkel gefärbte, kristallisiorende Verbindungen. Andererseits kann auch der Chinonsauerstoff gegen den Rest $(NC_6H_5)''$ ersetzt werden, wodurch den Chinonimiden (s. o.) entsprechende "Chinonanile" entstehen.

Beide Umwandlungen sind reprasentiert z. B. im

Azophenin oder Dianildochinondianil, C₆H₂(NHC₆H₅)'₂(NC₆H₆)''₂. Entsteht aus Anilin (plus salzsaurem Anilin) besonders durch Erhitzen mit Azo-, Amidoazo- oder Nitrosoverbindungen (B. 21, 676; 20, 2659). Letztere Verbindungen wirken hierboi wie p-Diamino plus Sauerstoff (O. Fischer, Hepp, B. 25, 2731). Rote Blättchen. Liefert bei weiterem Erhitzen mit Anilin Indulinfarbstoffe (A. 262, 247).

XXIV. Aromatische Alkohole, Aldehyde und Ketone.

A. Aromatische Alkohole.

Während die Phenole zwar in ihren Eigenschaften an die (tertiären) Alkohole der Fettreihe erinnern, aber von ihnen in manchen Punkten abweichen, sind auch wirkliche aromatische Alkohole bekannt, d. h. Verbindungen, welche vollkommenen Alkoholcharakter besitzen. Der wichtigste unter ihnen ist der (primäre) Benzylalkohol, C₇ H₇. OH. Derselbe ist isomer mit den Kresolen. Diese Isomerie erklart sich durch eine andere Stellung des Hydroxyls im Molekül. Während die Kresole das Hydroxyl, wie alle Phenole, an den Benzolrest gebunden enthalten, befindet es sich im Benzylalkohol in der Seitenkette:

$$C_6 II_4 (CII_3) . OII$$
, Kresole; $C_6 II_5 - CII_2 . OII$, Benzylalkohol.

Es orgibt sich dies aus der Bildung des Benzylalkohols aus Benzylchlorid, C₀H₅--CII₂Cl (und umgekehrt) sowie aus seiner Oxydierbarkoit zu einem Aldehyd und einer Säure mit gleich vielen Kohlenstoffatomen, die gleichfalls Monoderivate des Benzols sind:

 $\begin{array}{cccc} \mathbf{C_6H_5}\text{--}\mathbf{CII_2} \cdot \mathbf{OH} & \mathbf{C_6H_5}\text{--}\mathbf{CHO} & \mathbf{C_6H_6}\text{--}\mathbf{CO} \cdot \mathbf{OH}. \\ & \mathbf{Benzylalkohol} & \mathbf{Benzaldchyd} & \mathbf{Benzoesaure} \\ & (\mathbf{Benzolmethylol}) & (\mathbf{Benzolmethylal}) & (\mathbf{Benzolcarbonsaure}) \end{array}$

Man kann den Benzylalkohol auch als Methylalkohol auffassen, in welchem eine $C_0\Pi_{6}$ -gruppe statt Wasserstoff eingetreten ist:

$$\text{CH}_2 <_{\text{O II}}^{\text{II}}$$
 $\text{CH}_2 <_{\text{O II}}^{\text{C}_{\text{fl}} \text{H}_5}$.

Methylalkohol, = Carbinol Benzylalkohol, = Phenylearbinol Er ist daher auch der ein/achste existierende aromatische Alkohol.

Homolog sind, und zum Teil primare, zum Teil sekundär Alkohole (es gibt auch tertiare):

 $C_9H_{11}.OH:$ $C_8H_4(C_8H_7)-OH_2.OH,$ $C_6H_6-OH_2-OH_2-OH_2-OH_2.OH,$ $C_6H_6-OH_2-OH_2-OH_2-OH_2.OH,$ $C_6H_{11}.OH:$ $C_8H_{11}.OH:$ $C_8H_4(C_8H_7)-OH_2.OH,$ $C_8H_{11}.OH:$ $C_8H_4(C_8H_7)-OH_2.OH,$ $C_8H_{11}.OH:$ $C_8H_1OH:$ C_8H_1OH

Auch swei- und dreiwertige Alkohole existieren, welche nach den früheren Darlegungen (S. 203 usw.) nicht weniger als ach bzw. neun Atome Kohlenstoff enthalten können, z. B.:

 $C_0H_{10}O_2$: $C_0H_4(OH_2,OH)_2$: p=Xylylenalkohol; o=Phtalylalkohol $C_0H_{12}O_3$: $O_0H_6-OH(OH)-OH(OH)-OH_2.OH$, Phenylglycenin.

Alle diese Verbindungen sind als Alkohole den Alkoholer der Fettreihe in bezug auf Bildung von Alkoholaten, Athern Estern, Mercaptanen, Aminen usw. vollkommen analog. Sie sind aber gleichzeitig Benzolderivate, und somit existieren von ihnen auch Chlor-, Brom-, Nitro-, Amido- usw. -substitutionsprodukte. Durch Eintritt der Phenylgruppe in ungesattigte fette Alkohole entstehen ungesättigte aromatische Alkohole, welche in ihrem chemischen Verhalten sich aufs engste den ungesättigten Substanzen der Fettreihe anschließen, nur wieder gleichzeitig Benzolderivate sind.

Für die aromatischen Aldehyde und Ketone (s. S. 433 u. 436) gilt mutatis mutandis völlig das Gleiche.

Benzylalkohol, C₀ II₆—CH₂.OH. Vorkommen: Ist als Ester der Benzoësäure und der Zimtsäure im Peru- und Tolubalsam und als Essigsäureester im Jasminblütenöl enthalten. Bildet sich aus Benzylchlorid wie Alkohol aus Äthylchlorid. Darstellung: aus seinem Aldehyd durch Reduktion, besser durch Einwirkung wasserigen Kalis, durch welches jener zur Halfte oxydiert, zur Hälfte reduziert wird (B. 14, 2394):

$$2 C_0 H_5 - CHO + KOH = C_0 H_5 - CH_2 \cdot OH + C_0 H_5 - COOK$$

Farblose Flüssigkeit von schwach aromatischem Geruch; S.-P. 206°; in Wasser schwer löslich.

Benzylalkohol entsteht auch bei der Reduktion von Benzamid. Der zugehörige Thioalkohol ist das Benzylsulfhydrat, C_0H_6 — CH_2 .SH, eine widrig riechende Flüssigkeit von typischen Mercaptaneigenschaften.

Sein alkoholisches Amin ist das bereits S. 390 besprochene Ben-

zylamin, C, II, -CII2. NII2. Auch homologe Amine, ferner

Benzylhydroxylamine, z. B. $C_0H_5-OH_2-NH(OH)$, letztere in verschiedenen isomeren Modifikationen, ferner Benzylhydrazin, $C_6H_5.OH_2.NH.NH.NH_2$ (s. auch S ± 16), und Benzylazid, $C_6H_5.OH_2.N_8$ (J. pr. Oh. 62, 83; 63, 425) sind bekannt.

Über Anhydro-p-amidobenzylalkohol: s. Anhydroformaldehyd-

anilin.

Phenylmethylcarbinol, C_0H_5 — $CH(O\Pi)$ — CH_3 , S.-P. 203°, ist durch Reduktion des Acetophenons, C_0H_5 —CO— CH_3 (S. 436), darstellbar und geht bei gelinder Oxydation wieder in dieses uber.

Phenylathylalkohol, C6 H5. CH2. CH2 OH, im Rosenol

Der einfachste ungesattigte Alkohol ist der

Zimtalkohol, Styren, $C_9 \coprod_{10} O$, $= C_6 \coprod_{5} -C \coprod = C \coprod_{5} -C \coprod_{5$

B. Aromatische Aldehyde.

Die aromatischen Aldehyde sind Analoga der Fettaldehyde. Ihre Bildungsweisen sind meist analog denen der letzteren. So entsteht Benzaldehyd:

a) durch Oxydation des zugehörigen Alkohols;

b) durch Reduktion der entsprechenden Saure (Destillation von benzoesaurem mit ameisensaurem Kalk);

c) aus dem zugehörigen Diehlerid, C₆H₅-CHCl₂, Benzalchlerid (aus Toluel), durch Überhitzen mit Wasser oder Schwefelsaure, oder Kalkmilch (technische Methode); auch durch Kochen von Benzylchlerid mit Wasser und Bleinitrat.

Indirekt lassen sich die Verbindungen vom Typus des Benzylchlorids in Aldehyde überführen durch Kondensation mit aromatischen Aminen zu Verbindungen vom Typus des Benzylanhen, C_6H_6 . OH_2 . NH. C_6H_5 , Oxydation derselben zu den entsprechenden Benzalverbindungen, z. B. Benzalanilin, O_6H_5 . OH: N. C_6H_6 , und deren Spaltung durch Säuren (z. B, in C_6H_5 . OHO und H_2N . C_6H_6). D. R.-P. 91503.

Hierzu kommen weiter als Bildungsweisen:

d) Toluol wird durch Erhitzen mit Braunstein (oder Mangansuperoxydsulfat) und Schwefelsaure zu Benzaldehyd oxydiert. Desgleichen entsteht durch Einwirkung von Chromylchlorid, CrO₂Cl₂, auf Toluol Benzaldehyd; aus höheren Kohlenwasserstoffen entstehen entsprechende Aldehyde, aber auch gewisse Ketone (S. 436;, *Litard*'sche Reaktion, B. 17, 1402, 1700).

Bornthson, Organ. Chemie. 10. Aufl.

- e) Durch Einwirkung von Kohlenoxyd + Chlorwasserstoff + Aluminiumchlorid + Kupferchlorur auf aromatische Kohlenwasserstoffe usw. erhält man die entsprechenden Aldehyde (Gattermann, B. 30, 1622).
- f) Durch Einwirkung von Knallquecksiber und feuchtem Aluminiumchlorid auf Benzol entsteht Benzaldoxim:

$$C_6H_6 + C:NOH = C_6H_5.CII:NOII.$$

Verhalten. Die aromatischen Aldehyde verhalten sich wie typische Aldehyde. Daher ist z. B. Benzaldehyd a) leicht oxydierbar zur Saure, schon mit Luftsauerstoff (s. indessen B. 33, 1581), reduziert daher ammoniakalische Silberlösung unter Spiegelbildung; b) reduzierbar zum Alkohol, s. S. 432; c) addierbar zu Natriumbisulfit; d) addierbar zu Blausäure (s. Mandelsauro); e) kondensierbar mit anderen Aldehyden (auch Sauren und Ketonen) der Fettreihe, z. B. zu Zimtsäure (s. d.; B. 14, 2460; 15, 2856), mit Dimethylanilin, Phenolen usw. zu Triphenylmethanderivaten (s. d.); f) mit Hydroxylamin, Hydrazin und Phenylhydrazin (empfindliche Reaktion, B. 17, 574) verbindbar.

Mit Ammoniak hingegen entsteht kein Aldehydammoniak, sondern Hydrobenzamid (s. f. S.).

Ferner aber ist ihr Verhalten ganz das typischer Benzolderivate; so ist Benzaldehyd (indirekt) durch Halogen substituierbar, (direkt) nitrierbar, amidierbar, sulfierbar usw.

Analog wie bei Toluol tritt Chlor bei Benzaldehyd in der Siedehitze in die Seitenkette unter Bildung von Benzoylehlerid, C₆H₆—CO (I (S. 449).

Benzaldehyd (Benzolmethylal), Bittermandelöl, C₆II₅-OIIO. Entdeckt 1808; untersucht von Liebig und Wohler (Ann. 22, 1).

Bildung: s. o. Entsteht ferner aus Amygdalin, C₂₀H₂₇NO₁₁ (s. a. S. 276), durch Spaltung mit Schwefelsaure oder mittels Emulsin (s. d.), neben Glukose und Blausaure:

$$C_{20}H_{27}NO_{11} + 2H_2O = C_6H_5-CHO + 2C_6H_{12}O_6 + CNH$$

Eigenschaften. Benzaldehyd ist eine farblose, stark lichtbrechende Flüssigkeit von angenehmem Bittermandelölgeruch. S.-P. 179°; spez. Gew. (15°) 1,05. In Wasser nur wenig (1:30), in Alkohol und Äther leicht löslich.

Das Radikal C₆H₅—CII: heißt Benzal oder Benzyliden. Unter den Derivaten verdienen Erwahnung:

a-Benzaldoxim, Benzantialdoxim, O.H. OH: N.OH. Aus Benzaldehyd und Hydroxylamin; Sm.-P. 350. Liest sich durch Salzsäure in das isomere β-Benzaldoxim, Benzsynaldoxim, Sm.-P. 125°, überführen, das im Gogensatz zum Ausgangsprodukt leicht durch Essigsäurennhydrid in Benzonitril übergeht und beim Überhitzen wieder die α-Verbindung liefert. Beide Oxime sind strukturidentisch, aber steileoisomer (Stickstoffisomerie). Vgl. S. 159; ferner Hantesch, B. 24, 15, 3481.

Benzalazin, C₆ II₅. CH=N—N=CH. C.H₅, aus 2 Mol. Benzaldehyd und 1 Mol. Hydrazin(sulfat); gelbe Prismen, Sm.-P. 93°. Seine Bildung dient als Reaktion auf Hydrazin (*Curtius*, Jay, J. p. Ch. 39, 44).

Bonzaldehyd-phenylhydrazon, $C_0\Pi_5$ — $OH:(N_2\Pi C_6\Pi_5)$, bildet farblose Kristalle vom Sm.-P. 152°. Em Stereomeres s. B. 31, 1249.

Hydrobenzamid, $C_{21} \Pi_{18} N_2$, gleich $N_2[:CH.O_0\Pi_5]_8$. aus Benzaldehyd und Ammoniak, bildet rhombische Kristalle vom Sm.-P. 110°.

Nitrobenzaldohydo, C, H, (NO2) CHO. Durch Nitrieren des B. entsteht hauptsächlich m-, daneben weniger (etwa 20 Proz.) o-Nitroaldehyd. Letzterer ist darstelliar durch Oxydation von o-Nitrozimisaure (s. d.) mit Kaliumpermanganat ber Gegenwart von Benzel (B. 17, 121), auch durch Ethitzen von o-Nitrotoluol mit Braunstein und Schweselsaute oder durch Überführung (durch Chlorieren) in o-Nitrobenzylchlorid und weitere Umwandlung des letzteren (s. S. 483, sub. c). Lange, farblose Nadeln. Sm.-P. 460. Verwandelt sich im Sonnenlicht schnell in Voidient besonderes Interesse wegen seiner o - Nitrosobenzoeshure. Überführbarkeit in Indigo durch Aceton und Natronlauge (B. 15, 2856), und seiner Reduzierbarkeit zum o-Amidobenzaldehyd, Og II4 (NII2) CHO (silberglanzende Blatteben, Sm.-P. 400), welcher zu synthetischen Reaktionen Verwendung gefunden hat (s. Chinolin und B. 16, 1833). m-Amidobonzaldehyd, aus m-Nitrobenzaldehyd und zumal dessen Bisulfitverbindung durch Reduktion darstellbar sowie p-Amidobenzaldehyd, aus p-Nitrotoluol und alkoholischem Schwefelalkali entstehend, dienen zur Gewinnung von Farbstoffen.

Anthranil, $C_6 \Pi_1 < \frac{C \Pi}{N} > 0$, aus o-Nitrobenzaldebyd durch gelinde Reduktion, ist das Anbydrid des o-Hydroxylaminobenzaldebyds; liefert mit Alkalilaugo Anthranilsäure.

Homologe Aldehyde sind die drei Toluylaldohyde, C. II. (CII.) - CHO, ferner Curfinaldehyd, Cuminol, Isopropythenzaldehyd, C. II. (CII.) - CHO (im. Romiosi.-Kümmeloi).

Olderzeitig Aldehyd und mehrwertiger Alkohol ist Phenyltotrose, O_a II_a (OHOH)_B CHO, welche einen aromatischen Zucker reprisentiert und synthetisch erhalten wurde (B. 25, 2559).

Die drei Dialdehyde: Phtal-(1, 2), Isophtal-(1, 8) und Terephtalaldohyd (1, 4) sind bekannt.

Zimtaldehyd, C₀II₅—UH=CH-OHO, ist der Hauptbestandteil des Zimtöls (Persea Chanamomum) und läßt sich daraus vermittelst seiner Natriumbisulfityerbindung isolieren. Aromatisch riechendes, mit Wasserdampfen leicht destillierendes Öl. S.-P. 240°.

C. Aromatische Ketone.

Das Acetophenon, C₆II₄—CO—CII₈, ist der einfachste Repräsentant der (gemischten) aromatischen Ketono. Es entsteht nach normaler Ketonbereitungsmethode, durch Destillation von essigsaurem und benzoesaurem Kalk, wie auch aus Benzol durch Acetylchlorid und Aluminium- oder Eisenchlorid. Farblose, leicht (bei + 20°) schmelzende, unzersetzt (bei 200°) siedende, in Wasser wenig lösliche Blätter. Es vereinigt in sich die Eigenschaften eines aliphatischen Ketons und eines Benzolderivates. Durch Oxydation liefort es C₆II₃—CO₂II und Kohlensäure (unter anderen Bedingungen Benzoylameisensäure); durch Halogen (in der Hitze) wird es in der Seitenkette substituiert, z. B. zu "Phenacylbromid", C₆H₅—CO—CH₂Br, durch Salpetersäure nitriert usw. Es wirkt als Schlafmittel ("Hypnon").

Acetophenon und einzelne Homologe desselben entstehen aus Kohlenwasserstoffen mit längerer Seitenkette nach der Etard'schen Reaktion (s. S. 433, ferner B. 23, 1070; 24, 1856).

Das eigentliche Keton der Benzoesaure, Co II 5-CO-Co II 6, Benzophenon, ist in der Diphonylmethangruppe zu besprechen.

Auch aromatische *Polyketone* (s. S. 239) sind dargestellt, z. B. Benzoylaceton, $C_0\Pi_0$ —CO— $C\Pi_2$ —CO— $C\Pi_3$, und

Acetophenonaceton, $C_6H_5-CO-CH_2-CH_2-CO-CH_3$.

Durch Kondensation von Benzaldehyd mit Aceton und Acetophenon unter dem Einfluß von Natronlauge erhalt man die ungesättigten Ketone: Benzalaceton, $O_0 \coprod_{b} .CII:OII.OO.OII_0, Sm.-P.41^0$, und Benzalacetophenon, Chalkon, $O_0 \coprod_{b} .CII:OII.CO.O_0 \coprod_{b} .Sm.-P.58^0$.

D. Oxyalkohole und -aldehyde; Ketonalkohole usw.

Üborsicht						
Og H4 CH2. OH o Saligenia Oxybenzylalkohol	$C_0 II_1 < OII o Salicylaldehyd \\ OIIO m \\ p Oxybenzaldeh.$					
$0_8 \Pi_4 < 0 \Pi_2$, O Π p Anisalkohol	$C_0 \Pi_1 < {\begin{array}{c} O \cup \Pi_0 \\ \cup \Pi \end{array}}$ Anisaldoliyd					
	Oli (4) Oli (8) Protocatechu- oli (1) aldehyd					
O ₆ H ₈ O II (4) Vanillinalkohol Vanillinalk	$0 \text{ II}_{\mathfrak{S}} \underbrace{\begin{array}{c} 0 \text{ II}_{\mathfrak{S}}(4) \\ 0 \text{ III}_{\mathfrak{S}}(3) \\ 0 \text{ II}_{\mathfrak{S}}(1) \end{array}}_{\text{Vanillin}} $					

Es sind zahlreiche Verbindungen bekannt, welche die Eigenschaften eines Phenols und eines Alkohols oder Aldehyds usw. in sich vereinigen. Dieselben leiten sich von den einfachen Alkoholen usw. durch Eintritt von Hydroxyl in den Benzelkern ab.

Verschiedene dieser Verbindungen kommen in der Natur vor; Saligenin ist ein Bestandteil des Salieins (s. Glukoside), Salicylaldehyd findet sich in Spiracaarten, das Vanillin in den Vanilleschoten (etwa 2 Proz.). Anisaldehyd entsteht durch Oxydation des Anisols.

Synthetisch entstehen Oxyaldehyde: 1. Durch Einwirkung von Chloroform auf die alkalische Losung von Phenol (1,2- und 1,4-Oxybouzaldehyd), Dioxybenzol, Monomethyldioxybenzol usw.; z. B. Protocatechualdehyd aus Brenzeatechin, Vanillin aus Guajacol (S. 423). Siehe S. 4-4, 4 f. Ebenso führt Einwirkung von Formaldehyd auf alkalische Phenollosung zu Oxyalkoholen, Phenolalkoholen (J. pr. Ch. 50, 223).

2. Aus Phenolen mit Blausture oder Knallquecksilber und Salzsäure bei Gegenwart von Aluminiumehlorid oder Chlorzink (intermediär entstellen dabei salzsaure Aldime bzw. salzsaure Aldoxime; Gattermann, Scholl).

Das Vanillin (schone Nadeln) läßt sich aus dem Coniferin, C₁₆ II₂₂O₈ + 2 II₂O (im Cambialsaft der Coniferen), gewinnen (*Tiemann* und *Haarmann*) und wird durch Oxydation von Isoeugenol technisch dargestellt.

Findet sich auch z. B. m Spargel, im Rübenrohzucker, im Holz und in Asa foetida, entsteht durch Oxydation von Olivenbaumharz usw.

Durch Salzsiure bei 200° entsteht der Protocatechualdehyd. Der Methylenither des letzteren, Piperonal, Co H3 (CHO) O>OH2, kunstliches Heliotrop, entsteht durch Oxydation der Piperinsaure.

Adrenalin, die den Blutdruck steigernde Substanz der Nebenniere, welche auch synthetisch dargestellt ist (Suprarenin, B. 37, 4140), hat die Konstitution: (HO)₂O₆H₃. CH(OH). OH₂. NH. CH₃.

Ein Ketonalkohol ist das Benzoylearbinol, C_6H_6 —CO—CII $_2$.OII, das aus C_6H_6 —CO—CII $_2$ IIr (s. S. 486) dargestellt werden kann und in glanzenden Blättern kristallisiert. Es ist dem Acetonalkohol islunlich, aber beständiger, und hat wie dieser stark reduzierende Eigenschaften.

Ihm entspricht als Ketonaldehyd das

Phenylglyoxal, $0_0 11_3 - 00 - 0110$, bezüglich dessen auf den analogen Bronztraubenaldehyd verwiesen sei. Vgl. B. 22, 2556.

XXV. Aromatische Säuren-

Die aromatischen Säuren sind den Feltsäuren in den meisten Punkten vollig analog. Sie vermögen als Säuren genna dienelben Arten von Abkömmlingen wie letztere, also Salze, Ester, ()], leride, Anhydride, Amide usw., zu bilden, z. B.:

> $C_0 H_0$. $C O_2 H$, Benzoesaure; $C_6 H_6$. $C O_2 (U_2 H_6)$, Benzoesaureāthylesher; $(U_0 H_6$. $C O)_2 O$, Benzoesaureanhydrid; $C_6 H_6$. C O. C, Benzoylehlorid; $C_6 H_6$. C O. $N H_2$, Benzamid usw,

Nur sind sie gleichzeitig Benzolderivate, und können als molche auch die meisten Umwandlungen erleiden, deren das Benzol schlist fähig ist. Es sind also von ihnen Halogen-Substitutionsprodukte, Nitro-, Amidoverbindungen, Sulfosäuren usw. darstellbar; die Amidosauren sind diazotierbar usw.; durch Teintritt von Sauerstoff in den Benzolkern (s. f. S.) entstehen Plaenolsituren (Verbindungen, die zugleich Phenol- und Saurecharakter besitzen), Chinonsäuren (zugleich Chinone und Säuren) usw.

Auch Alkoholsauren, Ketonsauren usw. existionen in der aromatischen Reihe ebensowohl wie in der Pettreile.

So leiten sich z. B. von der Benzoesaure ab:

 $C_6 II_4 CI. CO_2 II.$ Chlorbenzoesauren; $C_8 II_1 (NO_2). CO_2 II$, Nitrobenzoesauren; $C_8 II_4 (NII_2). CO_2 II$, Amidobenzoesauren; $C_8 II_4 (SO_8 II). CO_2 II$, Sulfobenzoesauren; $C_8 II_4 (OII). CO_2 II$, Oxybenzoesauren; $C_8 II_4 (OII). CO_2 II$, Mandelsaure usvo-

Auch ihro Bildungsweisen (s. S. 440) sind donjonigen der Fettsauren ganz analog.

Die homologen Säuren zeigen untereinander nicht jene stufenweisen Änderungen der physikalischen Eigenschaften wio die 110110logen Fettsduren.

Konstitution. Den aromatischen Säuren entsprechen wieder Nitrile, z. B. der Benzoäsäure das Benzonitril, C₀II₅. CN, die auch als Cyanderivate der Kohlenwasserstoffe (Cyanbonzol) aufgefaßt werden können und durch Verseifung in die Säuren übergehen. Die Konstitution der letzteren ist demnach derjonigen der Fettsäuren vollkommen analog: auch sie sind durch die Anweschlieit

von Carboxyl, CO.OH, charakterisiert. Es gibt ein basische, zwei- usw. bis sechsbasische aromatische Säuren, entsprechend der Anzahl der vorhandenen gegen Metalle leicht ersetzbaren Wasserstoffatome und folglich Carboxylgruppen:

 $\begin{array}{cccc} C_0 \coprod_1 (O O_2 \coprod)_2 & C_0 \coprod_3 (O O_2 \coprod)_3 & C_0 (O O_2 \coprod)_6. \\ & \text{Phtal-sauron} & \text{Benzoltricarbonsauron} & \text{Mellithsauro} \end{array}$

Auch ungesättigte aromatische Sauren existieren. Sie unterscheiden sich von den gesättigten Sauren genau so, wie die wasserstoffarmeren von den gesättigten Säuren der Fottreihe, mithin wesentlich nur dadurch, daß sie als ungesättigte Verhindungen sehr additionsfahig sind (H₂, Cl₂, HCl usw.) und dabei in die gesattigten Säuren bzw. deren Substitutionsprodukte übergehen. Bei den meisten derartigen Additionen bleibt der Benzolkern unverändert (s. hierzu S. 344, 3).

Ihre Konstitution ist daher eine ganz analoge, wie jene der Süuren der Acryl- oder Propiolaturereihe; sie enthalten eine Seitenkotte mit doppolten oder dreifachen Kohlenstoffbindungen; z. B.:

 $C_6H_5-OH=OH-OO_2H$ $C_6H_5-O=O-OO_2H$. Zimtsäure Phenylpropiolsäure

Außer den bisher besprochenen eigentlichen aromatischen Säuren sind Säuren bekannt, welche sich von einem vollständig oder von einem teilweise reduzierten Benzol ableiten. Die Körper der ersten Reihe, z. B. die Hexahydrobenzoösäuren, gleichen in ihrem Verhalten durchaus den gesättigten, die der letzteren Reihe, z. B. die Di- und Tetrahydrobenzoösäuren, aber den ungesättigten Fettsäuren (vgl. S. 842). Einige dieser Hydrobenzoösäuren wurden synthetisch aus Verbindungen der Fettreihe dargestellt, die meisten aber durch direkte Reduktion der Benzolearbonsäuren; umgekehrt gehen sie durch Dehydrogenisation wieder in Benzolearbonsäuren über (vgl. A. 280, 88).

Die aromatischen Oxysäuren, welche Phenol- und Säurecharakter gleichzeitig besitzen (z. B. Oxybenzossäuren), enthalten offenbar außer Carboxyl noch Phenolhydroxyl (d. h. Hydroxyl, an den Benzelkern direkt gebunden); sie vermögen sowohl als Säuren wie als Phenole Salze zu bilden, entsprechen aber sonst in violen Punkten den Alkoholsäuren der Fettreihe.

Die wirklichen aromatischen Alkoholsauren, welche den letzteren vollig korrespondieren (s. z. B. Mandelsäure), enthalten offenbar ihr alkoholisches Hydroxyl nicht im Benzelkern, sondern in der Seitenkette, wie auch die aromatischen Alkohole.

Nomenklatur. Am rationellsten ist die Bezeichnung der aromatischen Sauren als Carbonsauren der bezüglichen Stannm-kohlenwasserstoffe usw.; z. B. Phtalsaure = Benzoldieur bennsäture ("o. N." vgl. S. 27: Benzendimethyldisaure). Manche Namen, z. B. Xylylsäure (s. Tab. S. 446), sind abgeleitet vom Namen des Kohlenwasserstoffs, in den Carboxyl eingetreten ist; andere Namen, z. B. Mesitylensaure (s. Tabelle), geben den Kohlenwasserstoff an, durch dessen Oxydation die Säure entstanden ist. Ein wichtiges Nomenklaturprinzip beruht auf dem Umstande, daß man fetst von jeder wichtigeren Feltsäure durch Austausch von 11 gegen (aufgaren ableiten kann, z. B.:

CH₃-CO₂II, Essigsaure; C₆II₅-CII₂-CO₂II, Phonyless Hightino, so daß also zu den Sauren der Essigsaurereihe, der Glykerleiturereihe, der Bernsteinsaure-, Äpfelsaure- und Weinsaurereiler unsw. analoge phonylerte Sauren existioren. So kann man z. I3. die Atropasaure, C₆II₅-C $\stackrel{CII_2}{\subset}$ CO₂II, als α -Phenylaerylsaure 110200101-nen usf.

Eigenschaften. Die aromatischen Sauren sind meist Ieste kristallisierte Substanzen, in Wasser meist schwer lüslicht und dann aus den Lösungen der Salze durch Säuren fällbar, im Alkohol und Ather häufig leicht löslich. Die einfacheren unter ihren sind unzersetzt sublimierbar oder destillierbar; kompliziertere, zumal Phenol- und Polycarbonsäuren, spalten beim Kohlensaure ab, z. B. die Salicylsaure, C₆ II₄(OII). C()₂II. Isei den unzersetzt flüchtigen Sauren wird die Kohlensaureabspaltung . B. durch Erhitzen mit Natronkalk bewirkt. Bei mehrbungischen Sauren können die Carboxyle sukzessive abgespalten werd ein:

$$C_0 II_4 (CO_2 II)_2 = C_0 II_5 (CO_2 II) + CO_2 = C_0 II_0 - 2 CCO_2$$

Vorkommen. Aromatische Sauren finden sich vielfusch in der Natur, z. B. in Harzen und Balsamen, und in Form stickstoffhaltiger Derivate (Hippursäure) im tierischen Organismus.

Bildungsweisen der aromatischen Sauren.

- A. Der gesättigten Sauren.
- 1. Durch Oxydation der entsprechenden primären Allecteolo oder Aldehyde; z. B. Benzeösäure aus Benzylalkohol (S. 432).

2. Durch Oxydation von Benzol-Homologen und allen denjenigen Verbindungen, welche sich von diesen durch in der Seitenkette eingetretene Substitutionen ableiten, ferner von allen Derivaten jener Verbindungen, welche noch an Stelle von Benzolwasserstoff Halogen, Nitro-, Sulfo- usw. -gruppen, Hydroxyl oder Carboxyl enthalten:

```
O_0\Pi_5(O\Pi_3)
                                  gibt Co II (CO2 H),
U6 II4 (O II8)2
                                  geben 0, H, (OO, 11),
C_0 II_4 (O II_3) (C_3 II_7)
U_0 II_8 (O II_3)_9 (O_9 II_5)
                                   gibt Co II (OO2H)3,
                                            O6 II4 (OO II),
U_0 \coprod_5 U \coprod_2 (N \coprod_2)
                                     2)
                                           C_0H_4Ol(00_2H),
Coll Ol(OHa)
                                     , O_0\Pi_1(NO_2)(OO_2\Pi),
C_0 \Pi_1 (N O_2) (C_2 \Pi_6)
                                      _{9} C_{6}H_{8}(OH)_{2}(CO_{2}H)_{1}
Cello) (IIO) BII 90
U_0 II_4 (UII_9) (UO_2 II)
                                         O_0 \coprod_4 (O O_2 \coprod)_2
O_0 \coprod_5 -O \coprod -O \coprod_7 -O O_2 \coprod_7 -O_0 \coprod_5 (O O_2 \coprod_7).
```

Sind mehrere Seitenketten vorhanden, so werden dieselben durch Chromsture meist direkt alle in Carbovyl verwandelt, während man durch verdunnte Salpetersture den Übergang stufenweise bewerkstelligen kann; so oxydiert sie z. B. die

$$C_0 \coprod_4 (O \coprod_6)_2$$
 orst zu $C_0 \coprod_4 (O \coprod_8) (O O_2 \coprod)$, dann zu $C_0 \coprod_4 (O O_2 \coprod)_2$. Xylole Toluylsauren Phtalsauron

Jedoch verhalten sich die drei Klassen isomerer Benzolderivate mit zwei Seitenketten verschieden. Am leichtesten werden die Para, dann die Meta-Verbindungen durch Chromsaure-Mischung zu Sauren oxydiert, die Ortho-Verbindungen aber werden dadurch leicht zu energisch (s. S. 358): angegriffen ("verbrannt"). In solchen Fällen kann man durch Salpetersäure oder Permanganat in normaler Weise oxydieren. Durch Eintritt einer negativen Gruppe (auch OH) wird die Oxydierbarkeit eines dazu in o-Stellung befindlichen Alkyls durch Chromsaure verhindert (s. hierzu S. 421).

8. Durch Verseifung der zugehörigen Nitrile (S. 438):

$$C_0 II_5 \cdot CN + 2 II_2O = C_0 II_5 \cdot CO_2 II + N II_8$$

Diese Nitrile, welche wie jene der Fettreihe aus den Ammoniaksalzen der Sauren dargestellt werden können, entstehen synthetisch:

a) Durch Destillation der Kalisalze der Sulfosäuren mit Cyankalium | oder gelbem Blutlaugensalz; ähnlich wie die Nitrile der Fettsäuren aus den alkylschwefelsauren Salzen (s. S. 119) entstehen | (Mers):

$$C_0 H_5 . SO_0 K + KCN = C_0 H_5 . CN + SO_8 K_2$$

Nitrile sind in der Regel nicht aus Chlorbenzolen usw. durch Cyankalium darstellbar (s. S. 364).

Leichter wird das Halogen bei gleichzeitiger Gegenwart von Sulfogruppen, oder die Nitrogruppe in den Bromnitrobenzolen (B. 8, 1418) gegen Cyan ausgetauscht.

Das Benzylchlorid, C₆H₅—CH₂Cl, und alle in der Seitenkette substituierten Halogenkohlenwasserstoffe zeigen hingegen die normale leichte Austauschbarkeit des Halogens gegen Cyan:

b) Aus den Senfolen durch Erhitzen mit Kupfer- oder Zinkstaub (Westh):

$$C_6 H_6.NOS + 2 Cu = C_6 H_6 ON + Cu_2 S.$$

- c) Aus den (isomeren) Isomtrilen bei höherer Temperatur durch Umlagerung: $(O_6 \, \Pi_6 \, , N \, O \, = \, O_6 \, H_6 \, , O \, N)$.
- d) Aus den primären Aminen, indem man sie diazotiert und die Diazogruppe nach der "Sandmeyer schen Reaktion" gegen Cyan ersetzt (s. S. 394); oder indem man sie zunächst in Senfole oder Isonitrile uberführt und diese nach b) bzw. c) behandelt.
- e) Aus den Aldehyden durch Darstellung ihrer Oxime (s. d.) und Wasserabspaltung aus diesen (mittels Acetylchlorid):

Benzaldoxim: O_0H_5 . $OH=N.OH=O_0H_5$. $ON-II_2O$.

- 4. Synthesen durch Einwirkung von Kohlensäure oder Derivaten derselben:
 - a) Durch Einwirkung von Kohlensäure auf Monobrombensol usw. bei Gegenwart von Natrium ontsteht Bonzoëshure usw. (Kekulé):

$$C_6H_5Br+CO_2+2Na=C_0H_5$$
. $CO_2Na+NaBr$, oder glatter durch Einwirkung von Kohlensäure auf Phonylmagnesiumbromid (s. S. 164).

b) Durch Einwirkung von Phosgen, COCl₂, oder auch Kohlensaure, auf *Benzol* oder seine Homologen bei Gegenwart von Aluminiumchlorid (*Friedel, Crafts*):

$$C_6 H_6 + COCl_2 = C_6 H_5 \cdot COCl + HCl.$$

Hierbei entstehen zunächst Saurechloride, welche mit Wasser zu zersetzen sind. Sie können bei weiterer Einwirkung auf Benzol Ketone bilden (s. Benzophenon).

Besonders leight wirkt Phosgen auf tertiüre Amine: $C_0H_5 \cdot N(OH_3)_2 + OOOl_2 = C_0H_4 \cdot [N(OH_3)_3]OOOl_-- HOI.$

o) Durch Einwirkung von Carbamidchlorid, CO (NH₂) Cl, auf Benzol (auch Phenol), bei Gegenwart von Aluminium-chlorid entstehen Säureamide, welche leicht in die Säuren durch Vorseifung überführbar sind (Gattermann, B. 32, 1116):

$$C_6\Pi_6 + C_1.CO.N\Pi_2 = C_6\Pi_6.CO.NH_2 + HCl.$$
Carbamidehlorid Benzamid

d) Durch Einwirkung von Chlorkohlensäureester (S. 291) auf Natrium und bromierte Benzole (Wurtz) oder auf Phenylmagnesiumbromid:

$$C_0H_5Br+Cl.OO_2(C_2H_5)+2Na=C_8H_5.OO_2(C_2H_5)+NaBr+NaCl;$$
 es entstehen zunächst die Ester der Säuren (leicht zu verseifen).

e) Durch Einwirkung von Kohlensäure auf erhitztes *Phenolnatrium* entstehen Phenolsäuren (Kolbe; s. S. 456):

$$C_0H_0.ONa + CO_0 = C_0H_4(OH).CO_0Na.$$

Bei mehrwertigen Phenolen (z. B. Resorcin) genügt oft schon Erhitzen mit Kaliumbicarbonat- oder Ammoncarbonatlosung (B. 13, 930).

Analog wirkt Chlorkohlensaureester.

f) Durch Einwirkung von Tetrachlorkohlenstoff auf *Phenole* in alkalischer Lösung entstehen p-Oxysäuren (B. 10, 2185):

$$\begin{array}{lll} G_6 H_5 O N_6 + O O I_4 &= G_6 H_4 (OH) . O O I_8 + N_6 O I; \\ G_6 H_4 (OH) . O O I_3 + 4 N_6 O II &= G_6 H_4 (OH) . O O_2 . N_6 + 8 N_6 O I + 2 H_2 O. \end{array}$$

Analog entstehen bei Verwendung von Chloroform die Aldehyde dieser Oxysäuren (o- und p-):

$$C_0H_6.OH + OHOl_3 + 8NaOH = C_6H_4(OH)OHO + 3NaOl + 2H_2O.$$

Methylenehlerid und Formaldehyd zeigen ein ahnliches Vorhalten unter Bildung aromatischer Oxy-Alkohole.

g) Durch Erhitzen der Sulfosdure-Salze mit ameisensaurem Natron (V. Meyer):

$$C_6 \Pi_6.80_8 K + \Pi CO_2 K = C_6 \Pi_6.00_2 K + \Pi SO_8 K.$$

6. Acetessigester-, Malonestersynthesen usw.

a) Bildung von Phloroglucind dearbonshureester aus Natrium-malonsäureester s. S. 353.

b) Bildung von Hydrochinondicarbonsäureester usw. aus Bernsteinsäureäthylester oder Bromacotessigester s. S. 353.

c) Einwirkung von Acetessigester auf Phenole s. S. 445.

12

d) Auf in der Seitenkette substituierte Halogenderivate, z. B. Benzylchlorid, reagiert Acetessigester genau wie in der Fettreike, unter Bildung von komplizierteren Ketonsauren, welche wieder entweder "Säurespaltung" oder "Ketonspaltung" (S. 248) erleiden können, z. B.:

$$\begin{array}{l} & c_{n} H_{5} - C H_{2} C I + C H_{8} - C (O N_{8}) = C H - C O_{2} R \\ = & C H_{5} - C O - O H (C_{7} H_{7}) - O O_{2} R + N_{8} O I; \\ & \text{Benzylacctessigester} \\ & C H_{3} - C O - C H (C_{7} H_{7}) - C O_{2} R + H_{2} O \\ = & C_{6} H_{5} - O H_{2} - C H_{2} - C O_{2} R + C H_{3} \cdot C O_{2} H. \\ & \text{Phenylpropions aureester} \end{array}$$

6. Alkoholsäuren und Ketonsauren entstehen nach genau denselben Methoden, wie in der Fettreihe (S. 221), z.B. die Mandelsaure aus Bittermandelol durch Addition von Cyanwasserstoff:

ormandeloi durch Addition von Cyanwasserstoit:
$$C_0H_5-OHO+HON=C_0H_5-OH(OH)-ON$$

und Verseifung des entstandenen Nitrils; oder aus «-Chlorphonylessig-saure (B. 14, 239, 1965):

$$C_6H_5-CHCI-CO_2H+KOH=C_6H_6-CH(OH)-CO_2H-KCI.$$

- 7. Durch Fäulnis von Eiweiß entstehen Hydroparacumarsäure, Hydrozimtsäure, p-Oxyphenylessigsaure u. a. S.
- B. Bildungsweisen der ungesättigten aromatischen Sauren.
- 1. Aus den Monohalogensubstitutionsprodukten der gesättigten Säuren in normaler Weise (S. 179); desgleichen aus korrespondierenden Nitrilen, primären Alkoholen usw. wie die gesättigten Verbindungen.
- 2. Nach der sogenannten Perkin'schen Reaktion durch Einwirkung von aromatischen Aldehyden auf Fettsäuren.

Durch Erhitzen von Benzaldehyd mit Natriumacotat und Essigsäureanhydrid entsteht z. B. Zimtsäure:

$$C_0H_5.CHO + CH_8.CO_2Na = C_0H_5-CH=CH-CO_2Na + H_2O.$$

Das Essigsaureanhydrid wirkt wasserentziehend, ohne an der Reaktion sonst teil zu nehmen (s. Ann. 216, 101, s. dagegen B. 34, 918).

Intermediär entstehen durch eine der "Aldolkondensation" (S. 146) ahnliche Reaktion Oxysäuren, z. B. hier:

Diese Reaktion tritt auch mit den Oxyaldehyden und den Homologen der Essigsaure, ferner mit zweibasischen Säuren ein.

Nach abnlicher Reaktion wird Zimtsäure durch Einwirkung von Natrium auf ein Gemisch von Benzaldehyd und Essigester dargestellt (B. 23, 976).

8. Analog entsteht Zimtsaure durch Einwirkung von Benzalchlorid auf Natriumacetat (Caro):

$$C_0 II_5 - CII CI_2 + CII_7 - CO_2 II = C_0 II_5 - CII = CII - CO_2 II + 2 II CI.$$

4. Durch Einwickung von Acctessigester auf Phenole bei Gegenwart von konzentrierter Schwefelsaute entstehen ungesättigte Phenolsauren (bzw. deren Anhydade; B. 16, 2110; B. 17, 2191), z. B.:

$$C_6 II_5(OII) + \frac{(OII)C(OII_3)z \cdot CII}{IIO - OO} = C_0 II_4 < \frac{O(OII_8) = CII}{OO} + 2H_2O.$$
Acctessigsture (Pseudoform) Methylcumarin

4a. In analoger Weise wirkt $\dot{A}p/elsäure$ auf Phenole bei Gegenwart von Schwefelsäure em, wobei erstere wahrscheinlich als Halbaldehyd der Malonsaure, CHO—CH₂—CO₂H (=Äpfelsäure — CO₂H₂, s. S. 241), in Reaktion tritt (v. Peelemann, B. 17, 929);

$$0_0\Pi_5.0\Pi$$
 | $\frac{0:0\Pi-0\Pi_2}{110.00} = 0_0\Pi_1 < \frac{0\Pi=0\Pi}{0-00} + 2\Pi_20.$

Malonaldehydsauro Cumarin

A. Einbasische aromatische Säuren. (Übersichtstabelle s. S. 446 u. 447.)

Konstitution und Isomorion. Die Isomeriefälle bei den aromatischen Säuren sind leicht abzuleiten. Ein Isomeres der Benzoësdure ist weder bekannt noch möglich. Vom Toluol hingegen können Carbonsäuren C_8 H_8 O_2 sich ableiten durch Eintritt von Carboxyl entweder in den Benzolkern oder in die Seitenkette:

$$\begin{array}{ll} C_{\delta}\Pi_{4}(\mathrm{CH}_{3})(\mathrm{OO}_{2}\Pi) & C_{\delta}\Pi_{\delta}.\mathrm{OH}_{2}.\mathrm{CO}_{2}\Pi, \\ \text{(3) Toluyisituren} & \mathrm{Phenylessigsture} \end{array}$$

Das Verhalten bei der Oxydation gibt über die Konstitution dieser Säuren leicht Außschluß; die ersteren gehen dabei in Phtalsäuren, die letzteren in Benzossäure über.

Von Säuren C_0H_{10} O_2 sind schon sohr viele Isomere bekannt (s. Tabelle a. f. S.). Die Hydrozimtsäure und Hydratropasäure sind Phenylpropionsäuren, erstere β -, letztere α -, entsprechend den beiden Milehsäuren; hier wiederholen sich also die Isomerieverhältnisse der Feltsäuren. Die Alphaxylylsäuren, C_0H_4 - C_0H_3 - C_0H_4 - $C_0H_$

über die einbasisch

Übe

über die einbasisc				
1. Einwertige gesattigte Sauren			Sın1	
C ₇ {	Benzoesaure	C6 II 6 - C O2 II	121	
CaH ₈ O ₂	Phenylessigsaure	O_6H_5 — OH_2 — OO_2H	76	
	o-, m-, p-Toluylsaure	C H4 < CH3 H D-	102 110 180	
C9 H10 O2	Hydrozimtsaure	$U_{\nu} H_{5} - C H_{2} - C H_{2} - C O_{2} \Pi$	49	
	Hydratropasaure	$C_0 II_5 - CII < \frac{CII_3}{CO_2} II$	Öı	
	Alphaxylylsauren	$C_0 \Pi_1 < \stackrel{C H_3}{\circ}_{\Pi_2} = CO_2 \Pi \begin{cases} o-m-1 \\ m-1 \end{cases}$	89 61 91	
	Äthylbenzoësaure	$C_6 \Pi_4 < C_2 \Pi_6 \cap P$	68 112	
	Mesitylensäure (1, 3, 5)	(077.) 1)	166	
	Xylylsäure (1, 2, 4)	$0^{\prime\prime} \Pi^3 \leqslant_{(\Omega \Pi^3)^3}^{(\Omega \Pi^3)^3}$	128	
1	Paraxylylsaure (1, 8, 4)	-	168	
C ₁₀ {	(Cuminsaure (1, 4, iso-)	$C_0 H_1 < {}_{OO_2 H_7}^{OO_2 H_7}$	116	
	2. Einwertige ung	gesättigte Säuren	<u> </u>	
H ₈ O ₂	Zimtsäure	$O_0\Pi_0-O\Pi=O\Pi-OO_2\Pi$	188	
	Atropasaure	$0_6 H_5 - 0 \leqslant \frac{0 H_2}{0 O_2 H}$	106	
C ₀ {1	Phenylpropiolsäure ,	$C_6H_5-C\equiv C-CO_2H$	186	
	6. Ungesattigte	Phonolsäuren	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
ီး မျိုး (၁)	Cumarsdure (o-, p-) usw.	C0H-CH-CO2H(b-	208 206	
		•		

^{1) 1, 3, 5} usw., CO₂H in 1,

cht Omatischen Sauren

8. Zweiwertige gesättigte Phenolsäuren				
Salicylsaure (1, 2) m-, p-Oxybenzodsauren	$C_0\Pi_4 < \stackrel{OH}{CO_2H} \stackrel{O}{\downarrow}_{p}^{o}$	155 200 210		
[Anissaure (1, 4)	$C_6H_4(O.CH_8).CO_2H$	184		
Oxytoluylshuren	$^{\mathrm{C_6H_8}(\mathrm{OH_8})}<^{\mathrm{CO_2H}}_{\mathrm{OH}}$	_		
Hydropai acumarsäure (1, 4)	$C_6H_4<_{CH_2-CH_2-CO_2H}^{OH}$	128		
(Tyrosin (1, 4) usw.	$0_6 \text{H}_4 < 0 \text{H}_2 - 0 \text{H} < 0 \text{H}_2 \\ 0 \text{H}_2 - 0 \text{H} < 0 \text{O}_2 \text{H}$	_		
4. Zweiwertige ges. Alkohol- und Ketonsauren				
{ Mandelsäure	O6H2-CH(OH)-OO3H	118		
{ Tropasäure	$C_6H_6-CH< \begin{array}{c} CH_2.OH \\ OO_2H \end{array}$	117		
{ Benzoylameisensaure	C_0H_5 — CO — CO_2H	65		
{ Benzoylessigsaure	O ₆ H ₅ OOOH ₂ OO ₂ H	103		
5. Drei- und mehrwertige Phenolsäuren				
(Protocatechusäure (1:3:4)	C ₆ H ₈ (OH) ₂ (OO ₂ H)	199		
[Vanillinsäure	$C_6H_3(OH)(O.OH_8)(OO_2H)]$	207		
(Orsellinsäure	$O_6H_2(OH_8)(OH)_2(OO_2H)$	176		
Gallussäure	$O_6 \coprod_2 (O \Pi)_8 (O O_2 H)$	222		
Tannin	$C_{14} \Pi_{10} O_{11}$	-		
(Ohinasaure	$O_0H.(H_0)(OH)_4(OO_2H)$	182		
	l l			

stehen in ähnlicher Beziehung zueinander wie Acetessigsäure $CH_8-CO-CH_2-CO_2H$, und Propionylameisensaure, $C_2H_5-CO-CO_2H$ sie werden alle zu Phtalsauren oxydiert. Die Mesitylensäure endlich und ihre Isomeren sind Dimethylbenzoësauren und oxydierbat zu Benzeltriearbensäuren.

Wie leicht abzuleiten, sind isomer mit der Guminsaure, $C_{10}H_{12}O_{2}$ (p-Isopropylbenzoesäure), zunächst p-Normalpropylbenzoesaure und die entsprechenden o- und m-Verbindungen, dann Äthylmethylbenzoesäuren, Trimethylbenzoesauren, Phenylbuttersauren (so viele, als Oxybuttersauren existieren, s. S. 222) usf.

Unter den ungesattigten Sauren sind isomer z. B. Zimtsäure und

Atropasaure (analog \$\beta\$- und a-Chloraerylsaure, vgl. a. S. 183).

Weiter sind isomer die Oxytoluylsauren, $C_0\Pi_3(O\Pi_3)(O\Pi)(OO_2\Pi)$, mit der Mandelsaure, $C_0\Pi_5-O\Pi(O\Pi)-OO_2\Pi$, von denen die ersteren oxydielbar sind zu $C_0\Pi_3(O\Pi)(OO_2\Pi)_2$ (Oxyphtalsauren, s. S. 466), letztere hingegen Benzoesaure gibt; ferner die Hydrocumarsäuren, $C_0\Pi_{10}O_3$, mit der Tropasaure. Erstere gehen durch Oxydation in Oxybenzoësäuren, letztere in Benzoesaure uber.

Je nachdem das Carboxyl direkt an den Kern oder an eine Seitenkette gebunden ist, zeigen sich Verschiedenheiten z. B. in bezug auf die Reduzierbarkeit; die Amide der betroffenden Sauren gehen im eisteren Falle duich Reduktion in die zugehorigen Alkohole über, nicht aber im letzteren (ebenso wenig wie in der Fettreihe); B. 24, 173.

1. Einwertige gesättigte Siluren.

Benzoësäure, C₆H₅. CO₂H. Entdeckt 1008 im Benzoüharz; dargestellt aus Harn 1785 von Scheele. Die Zusammensetzung wurde 1832 von Liebig und Wohler ermittelt (klassische Untersuchung). Findet sich in der Natur im Benzoëharz, aus welchem sie durch Sublimation gewonnen werden kann ("acidum benzoicum ex resina"). Ferner im Drachenblutharz, Perubalsam, Tolubalsam, im Castoreum, in den Preißelbeeren. In Verbindung mit (flykokoll ist sie als Hippursäure (S. 451) im Pfordeharn enthalten und resultiert aus dieser beim Kochen mit Salzsäure ("acidum benzoicum ex urina"). Wird technisch ("ac. benz. e toluolo") gewonnen durch Oxydation von Toluol, und als Nebenprodukt bei der Darstellung des Bittermandelöls aus Benzylchlerid oder Benzalchlerid; entsteht auch durch Erhitzen von Benzotriehlerid mit Wasser auf höhere Temperatur:

$$C_6H_5 \cdot COl_8 + 2H_2O = C_6H_5 \cdot CO_2H + 3HCl.$$

Weiße, glänzende Blättchen oder flache Nadeln. Sm.-P. 121°, S.-P. 250°. Leicht sublimierbar und mit Wasserdampfen flüchtig.

Die Dämpfe haben einen eigentümlichen, zum Niesen und Husten reizenden Geruch. In heißem Wasser leicht, in kaltem schwer löslich. Beim Erhitzen mit Kalk entstehen Benzol und Kohlensaure. Verwendung in der Medizin und Anilinblaufabrikation. Bildet schön kristallisierende Salze, z. B. Kaliumbenzoat, C_6H_6 . $CO_2K + \frac{1}{2}H_2O$, und Calciumbenzoat, $(C_6H_6, CO_2)_2C_4 + 3H_2O$ (glänzende Prismen oder Nadeln).

Vom teilweise oder vollstandig hydrierten Benzol leiten sich ab: die Dihydrobenzoßsäuren (theoretisch fünf durch Stellung der doppelten Bindungen Isomere zu erwarten), die Tetrahydrobenzoßsäuren (drei Isomere vorauszuschen, zwei bekannt, A. 271, 231) und eine Hexahydrobenzoßsäure, welche aus Benzossäure (?) und auch synthetisch (B. 27, 1230) erhalten wurde; Sm.-P. 81°. Sehr ähnlich ist eine im Erdol von Baku enthaltene Hexanaphtenearbonsaure (B. 25, 8061).

Ester, Anhydride, Amide usw. der Benzoësäure.

Die Ester, z. B. Benzoösäureäthylester, C₆ H₅. CO₂ (C₂ II₅), S.-P. 213°, worden nach S. 188 orhalten und sind angenolum gewürzig riechende, meist unzersetzt siedende Flussigkeiten.

Sie entstehen auch durch Schfitteln der Alkohole in wasseriger Lösung mit Benzoylchlorid unter Zusatz von Natronlauge (Schotten; Baumann) oder in Pyridinlösung (A. 301, 101; B. 37, 3899). Sie dienen vielfach zur Erkennung und Bestimmung von Alkoholen.

Benzoylchlorid, C₆II₅.CO.Cl (*Liebig* und *Wohler*), aus der Säure durch Phosphorpentachlorid sowie technisch durch Chlorieren des Benzaldehyds zu gewinnen, S.-P. 194°, ist das vollkommenste Analogon des Acetylchlorids, aber bestandiger, indem es sich mit kaltem Wasser nur langsam (schnell mit heißem) verseift.

Trinitro- und Trichlorbenzoylehlorid sind wasserbeständig, s. S. 351.

Benzoyleyanid, $C_8\Pi_6$.CO.CN (aus Benzoylehlorid und z. B. Cyanquecksilber), dient zur Synthese von Benzoylameisensäure (s. d.).

Benzoßsäureanhydrid, (C₀H₅.CO)₂O (Gerhardt), ist das vollkommene Analogon des Essigsäureanhydrids. Es bildet in Wasser unlösliche Prismen vom Sm.-P. 39°, siedet unzersetzt und hydratisiert sich beim Kochen mit Wasser.

Durch Enwirkung von Benzoylehlorid auf Wasserstoffsuperoxyd in alkalischer Lösung entsteht Benzoylsuperoxyd (Benzoperoxyd),

 C_0H_5 . CO.O.CO. C_0H_5 , eine relativ beständige, goruchlose, feste, in Wasser unlosliche Substanz. Mit Natriumäthylat entsteht hieraus neben Benzoesaureester das Natriumsalz des Benzoylwasserstoff-superoxyds (Benzopersäure), C_0H_5 . CO.O.O.I; zerfließliche, in Wasser schwer lösliche Kristalle (Sm.-P.: 42^0); riecht stechend; flüchtig; explodiert beim Überhitzen; wird von Kohlensäure aus den Salzen ausgetrieben; starkes Oxydationsmittel. Analoge "Peroxyde" und "Persauren" sind vielfach, so auch bei der Phtalsäure und Essigsäure bekannt (B. 27, 1511; 34, 763 ff.; A. 298, 287).

Benzonitril, C₀H₅.CN (s. S. 441), ist ein nach Bittormandelöl riechendes, bei 191° siedendes Öl. Ist in geringer Menge im Steinkohlenteer enthalten. Darstellung: Aus Benzamid durch Phosphorpentachlorid (s. S. 195) oder durch Destillieren von Benzoesaurg mit Sulfocyanammonium. Besitzt alle Eigenschaften eines Nitrils: vereinigt sich langsam mit nascierendem Wasserstoff (zu Benzylamin), leicht mit Halogenwasserstoff (zu Imidchlorid, S. 197), mit Aminen zu Amidinen (s. S. 199 und A. 192, 1), mit Hydroxylamin zu Amidoximen (S. 200) usf.

Benzamid, C₆H₃.CO.NH₂, entspricht vollständig dem Acetamid und entsteht leicht aus Benzoylchlorid und Ammoniak oder Ammoncarbonat oder durch Einwirkung fast konzentrierter Schwefelsäure auf Benzonitril. Perlmutterglänzende Tafeln vom Sm.-P. 128°; siedet unzersetzt; in heißem Wasser leicht löslich.

In das Benzamid können wieder Alkoholradikale wie Phenyl-usw. -gruppen eintreten, in letzterem Falle unter Bildung von z. B.:

Benzanilid, O_6H_5 . OO. NH O_6H_5 [Anilid (s. S. 377) der Benzoesäure], welches man leicht aus Anilin und Benzoesäure darstellen kann. Weiße Blättchen, Sm.-P. 158°, destilliert unzersetzt.

Thiobenzamid, $C_0H_6-CS.NH_2$, entsteht durch Vereinigung von Benzonitril mit Schwefelwasserstoff sowie durch Erhitzen von Benzylamin, $C_0H_5-CH_2-NH_2$, mit Schwefel. Gelbe Nadeln.

Benzhydroxamsäure, C_0H_6 . OO.NHOH, aus Benzoylchlorid und Hydroxylamin; gibt violette Eisenreaktion (sehr empfindliche Reaktion auf Hydroxylamin). Umwandlung von Benzoësture in Anilin mittels Dibenzhydroxamsaure s. Lossen, A. 175, 313 und S. 125.

Benzhydrazid, Benzoylhydrazin, O_0H_6 .CO.NH.NH₂, aus Hydrazinhydrat und Benzoësäureester leicht zugänglich, gibt mit salpetriger Säure Benzazid, Benzoylazimid, O_0H_6 .CO.N $\stackrel{N}{<}_{11}^{N}$, das

beim Verseifen neben Benzossäure Stickwasserstoffsäure, N₈H, liefert [Curtius, J. pr. Ch. (2) 50, 285, 295].

Dibenzhydrazid, C_0H_5 . CO. NH. NH. CO. C_0H_5 , aus Hydrazin und Benzoylchlorid in alkalischer Losung; schwache Saure; feine Nadeln oder Prismen; Sm.-P. 288°.

Ein amidartiger Abkommling der Benzoesäure ist auch die

Hippursäure, Benzoylglykokoll, C_cH₅.CO.NH.CH₂.CO₂H; entsteht aus Benzoylchlorid und Glykokoll in alkalischer Lösung. Ist im Pferdeharn und auch im Harn anderer Pflanzenfresser enthalten. Bei Einführung von Benzoësäure oder Toluol in den Organismus werden dieselben in Form von Hippursäure wieder abgoschieden. Rhombische Prismen in kaltem Wasser schwer löslich, leicht in heißem. Sm.-P. 187°. Zersetzt sich beim Erhitzen; bildet Salze, Ester, Nitroderivate.

Chlor-, Nitro-, Amido- und Sulfobenzoësäuren.

Der Kernwasserstoff der Benzoesäure ist durch Halogen ersetzbar, unter Bildung von z. B. O_0H_4 Ol. OO₂H, Chlorbenzoesäure. Bei Bildung der Monoaubstitutionsprodukte nimmt das Halogen zum Carboxyl die Metastellung ein. Salpetersäure nitriert leicht (am besten als Salpeterschwefelsäure), wobei hauptsächlich Meta-Nitrobenzoessäure neben weniger o- und sehr wenig p-Saure entsteht. Geeignete Reduktion führt über in Azobenzoesäuren, $N_2(O_0H_4.OO_2H)_2$, dann

Amidobenzoësäuren, $O_6H_4(NH_2)OO_2H$. Letztere sind gleichzeitig Basen und Säuren und daher dem Glykokoll in ihrem chemischen Charakter ähnlich. Bezüglich ihrer Konstitution s. auch S. 340.

Mit salpetriger Säure liefern sie Diazobenzoësäuren, $G_0\Pi_1<\frac{N=N}{GO_2}>$, welche den Diazobenzolsulfosäuren entsprechen.

Die o-Amidobenzoësäure, Anthranilsäure (wichtiges Zwischenprodukt bei der technischen Indigosynthese), wird auch aus Phtalimid nach der Hofmann'schen Reaktion (vgl. Saureamide, Verhalten, sub 5 und S. 375) sowie durch Oxydation von Indigo gewonnen. Durch Reduktion geht sie in Hexahydroanthranilsäure, $C_6H_{10}(NH_2).CO_2H$, ein Analogon der Amidoessigsäure über (B. 27, 2470).

Anthranilsäuremethylester ist ein wesentlicher Bestandteil des Orangen- und Jasminblätenöls.

Phenylglycin-o-carbonsäure, $C_6\Pi_4(CO_2\Pi)(N\Pi,C\Pi_2,CO_2\Pi)$, aus Anthranilsaure und Chloressigsäure, weiße Kristalle, dient zur technischen Darstellung von Indigo,

Diamidobenzoësäuren, Ca II3 (NII2)2 (CO2 II), s. S. 346.

Die Sulfobenzoësäuren, C. II, (SO. II) (CO. II), sind zweibasische Säuren. Ein Ammoniakderivat der o-Sulfobenzoesaure ist das "Saccharin", C. II. SO. NII (ein dem Phtalimid vergleichbures Säurehmid); weißes, kristallinisches Pulver, fast 300 mal sußer als Rohrzucker; wird daher als Zuckerersatz verwendet. Nicht zu verwechseln mit dem Anhydrid der Saccharinsäure, S. 236.

Über das bei o-o-disubstituierten Benzobsäuren gültige Esterifizierungsgesetz s. S. 350, 4.

Säuren Ca II. O2.

- 1. Die drei Toluylsäuren, $C_6H_4(\mathrm{CH}_3)(\mathrm{CO}_2H)$, sind aus den drei Xylolen darstellbar. Paratoluylsaure wird aus p-Toluidin durch Verseifung des nach Sandmeyer's Reaktion erhältlichen p-Cyantoluols dargestellt (A. 258, 9). Isomer ist die
- 2. Phenylessigsäure, a-Toluylsäure, Co II.6. CH2. CO2 II (Cannizzaro 1855). Entsteht synthetisch aus Benzylchlorid und Cyankalium, wobei zunächst Benzylcyanid, Co II.6. CH2. CN (S.-P. 2920, s. S. 442), gebildet wird. Glanzende Blattchen, Sm.-P. 760, S.-P. 2020.

Unterscheidet sich charakteristisch von ihren Isomeren durch das

Verhalten bei der Oxydation (s. B. 445).

Sie ist sowohl im Benzelkern als auch in der Seitenkette substituierbar. In letzterem Falle entstehen z. B.:

Phenylchloressigsäure, Collig-Collich-Collin, und

Verbindungen, welche durchaus den Charakter der Monochloressigsaure und der Amidoessigsture besitzen. Isomer mit der Phonylamidoessigsture sind die drei Amidophenylessigsturen, $C_0 II_4(NII_2)-CII_2-CO_2 II_4$ von denen die o-Saure wegen ihrer nahen Beziehung zur Indigogruppe interessant ist. Sie existiert nicht in freier Form, sondern geht bei der Abscheidung in ihr inneres Anhydrid, das Oxindol (s. d.), über:

$$C_0H_4 <_{OH_2-OO_2\Pi}^{NH_2} = C_0H_4 <_{OH_2}^{NH} > CO + H_2O.$$

Eine solche innere Anhydridbildung ist bei derartigen Ortho-Verbindungen (im Gegensatz zu den m. und p-Verbindungen) sehr hitufig zu beobachten (s. Indol). Sie kann im vorliegenden Falle der Theorie nach in zweierlei Weise erfolgen, indem entweder ein Wasserstoffatom des Amids mit OII, oder indem beide Amidwasserstoffatome mit O austreten. Diese beiden Fälle sind von Baeyer als "Lactambildung" und "Lactimbildung" unterschieden worden.

Das Oxindol ist ein Lactam, desgl. das Isatin, CoH₄<00>CO

(s. d.), ein Lactam der o-Amidophenylglyoxylsaure (S. 460).

Sowohl ein Lactam wie ein Lactim enthalten leicht ersetzbaren Wasseistoff; derselbe befindet sich in ersterem Falle in der Imidgruppe, in letzterem im Hydroxyl.

Sind die durch Eintritt von Alkyl an Stelle dieses Wasserstoffatoms entstehenden Verbindungen sehr beständig, so ist in ihnen das Alkyl an Stickstoff gebunden, sie sind Derivate der Lactame; sind sie aber leicht verseifbar, so sind sie Ather der Lactime, ihr Alkyl ist an Sauerstoff gebunden.

Sauren Co II. 10 O2 (s. Tabelle S. 446).

1. Dimethylbenzocsäuren, Co II3 (CII3)2 (CO2 H) (Xylolcarbonsäuren). Sechs möglich, vier bekannt.

Mesitylensäure entsteht durch Oxydation des Mesitylens, Xylylsäure und Paraxylylsäure durch die des Pseudocumols. Mit ihnen sind isomer die

2. Phenylpropionsduren, C₆ H₅-C₂ H₄-CO₂ H. Können entweder α- oder β-Derivate der Propionsaure sein.

Dio β -Phenylpropionsäure, Hydrozimtsäure, $C_0H_3-CH_2-CH_2-CO_2H$, entsteht aus Zimtsäure durch Natriumamalgam, und bei der Fäulnis von Eiweißstoffen. Feine Nadeln. Sm.-P. 48° , S.-P. 280° .

Man kennt vicle Substitutionsprodukte usw., unter denen das

o-Nitrozimtsäuredibromid, $C_0 II_4 < \frac{NO_2}{0 IIB_{r}} - OHB_{r} - OO_2 H$, zum Indigo in naher Beziehung steht (s. diesen). Derivate der Hydrozimtsture sind auch die Phenyl-a-amidopropionsäure (Phenylalanin), $C_0 II_5 - OII_2 - OII(NII_2) - OO_2 II$, und die Phenyl- β -amidopropionsäure, $C_1 II_5 - OII(NII_2) - OI_2 - OO_2 II$, welche beide synthetisch darstellbar sind, und von denen die erstere ein wichtiger Bestandteil sehr vieler Eiweißstoffe ist.

Die isomere o-Amidohydrozimtsäure, $C_0\Pi_4 < \frac{NH_2}{C_3\Pi_4}$ — $CO_2\Pi_5$ ist nicht beständig, sondern geht sofort in ihr "Lactam" (s. o.), Ilydrocarbostyril, $C_0\Pi_0$ NO, ein Chinolinderivat, uber.

Dio a-Phenylpropionsäure, Hydratropasäure, C_0H_5 —OH(CH_9)— CO_2H , wird durch Wasserstoffzufuhr zur Atropasiure (S. 455) erhalten. Flüssig, mit Wasserdämpfen flüchtig.

Säuren $C_{10}II_{12}O_2$.

Cuminsauro, p-Isopropylbensocsdure, Co II4(Co II7)(CO II), wird aus dem Römisch-Kümmelöl durch Oxydation mit Kalium-

Ì

permanganat erhalten (jenes Öl enthält neben Cymol ihren Aldehyd, Cuminol, s. S. 435). Aus Cymol entsteht sie durch Oxydution im tierischen Organismus. Blattchen; Sm.-P. 116°, siedet unzersetzt; bildet mit Kalk destilliert Cumol.

Isomer: Normalpropylbenzoësäure.

2. Einwertige ungesättigte Säuren.

1. Zimtsäure, $C_9H_8O_{22} = C_0H_6-CH=CH-CO_2H$ (Trommsdorff 1780), findet sich im Peru- und Tolubalsam wie im Storax. Darstellung nach S. 444. Nadeln oder Prismen, in heißem Wasser leicht löslich. Sm.-P. 133°, S.-P. 300°. Wird beim Schmelzen mit Kali unter Sauerstoffaufnahme in Benzoösäure und Essigsaure gespalten und geht auch durch Oxydation in orstore über. Liefert Salze, Ester usw.; auch Additionsprodukte, z. B. Zimtsäuredibromid, $C_6H_5-CHBr-CHBr-CO_2H$; forner vermögen in den Benzolkern wieder Cl. Br. NO₂, NH₂ usw. einzutroten.

Die Theorie verlangt die Existenz einer zweiten stercoisomeren Zimtsäure nach den Konfigurationsformeln:

(vgl. S. 23 und 180). Tatsächlich existiort eine Allozimtsäuro, Sm.-P. 68°, in den Cocablättern enthalten, welche leicht in gewohnliche Zimtsäure überführbar und aus Phenylpropiolsäuredibromid darstellbar ist und daher vielleicht der Konfiguration (I) entspricht, en daß der Zimtsäure Formel (II) zukommen würde, Außerdem existiort noch eine dimorphe (physikalisch isomere) Form, die "Isozimtsaure". Sm.-P. 57°, welche schon durch längeres Liegen in Allozimtsäure übergeht. Liebermann, B. 23, 24, 25, 27, 2087; ferner B. 23, 8180; 30, 1613; A. 287, 1; B. 38, 837. Es existieren je zwei optisch aktive Zimtsäure- und Allozimtsäuredibromide.

o- und p-Nitrozimtsture, $C_0\Pi_4(NO_2)$ -CH=CH-CO₂H₁ entstehen durch Nitrieren der Zimtsaure. Die Ortho-Verbindung ist von Wichtigkeit wegen ihrer Beziehung zum Indigo (s. d.). Durch Reduktion liefert sie o-Amidozimtsture, $C_0H_4(NH_2)$ -CH=CH-CO₂H (gelbe, feine Nadeln), welche durch Abspaltung von Wasser sehr leicht in ihr Lactim Carbostyril (= α -Oxyohinolin, s. d.) übergeht.

Das Radikal der Zimtsäure ($O_6 \Pi_6$ —OH—OH—OO) heißt "Cinnamyl"; die Gruppe ($O_6 \Pi_5$ —OH—OH) dagegen "Cinnamenyl".

2. Atropasäure, $\mathrm{CH}_2 \! = \! \mathrm{C}(\mathbb{C}_0 \Pi_6) \cdot \mathrm{CO}_2 H$, ist ein Spaltungsprodukt des Atropins. Monokline Tafeln. Mit Wasserdampfen destillierbar. Zerfällt beim Schmelzen mit Kali in Ameisensäure und α -Toluylsäure,

3. (γ)-Phenylisocrotonsäure, C_6H_5 —CH=CH— CH_2 — CO_2H_5 entstellt beim Erhitzen von Benzaldehyd mit bernsteinsaurem Natron und Essigsaureanhydrid (nach *Perkin sen.*);

$$= c_0 \pi_5 - c \pi^{OH} - c c_2 + \pi_2 c.$$

Interessant wegen ihres Überganges in a-Naphtol (s. d).

4. Phenylpropiolsäure, $C_0H_0O_2$, $=C_6H_5-C=C-CO_2H$ (Glaser 1870), entsteht aus Zimtsäureathylester durch Addition von Brom, und Erhitzen des gebildeten Dibromids, $C_0H_5-CHBr-CHBr-CO_2C_2H_5$, mit alkoholischem Kali (so wie Äthylen durch Brom in Athylenbromid und dies durch Kali in Acetylen verwandelt wird). Lange glänzende Nadeln, sublimierbar. Sm.-P. 136 bis 137°.

Zerfällt beim Erhitzen mit Wasser auf 120⁹ in Kohlensaure und Phenylacetylen (S. 364). Reduzierbar zu Hydrozimtsäure.

o-Nitrophenylpropiolsäure (Baeyer), $C_0H_4 < \begin{array}{l} NO_2\\ C \equiv C - OO_2H \end{array}$, wird analog aus o-Nitrozimtsäureäthylester gewonnen (A. 212, 140). Technisch interessant wegen ihrer Beziehung zum Indigo (s. d.). Zerfällt beim Kochen mit Wasser in o-Nitrophenylacetylen und Kohlensäure.

8. Zweiwertige (gesättigte) Phenolsäuren.

Bildungsweisen s. S. 448; auch z. B. durch Oxydation der Nomologen des Phenols und der Oxyaldehyde durch Schmelzen mit Alkalien mit oder ohne Bleisuperoxyd usw.

Die Phenolsäuren bilden sowohl als Carbonsäuren wie als Phenole Salze, so z. B. die Salicylsäure die zwei Salzreihen:

$$\begin{array}{cccc} C_6 H_1 < \begin{matrix} O \, II \\ C \, O_2 \, Na \end{matrix} & \text{und} & C_0 \, H_4 < \begin{matrix} O \, Na \\ C \, O_2 \, Na \end{matrix} \\ \text{"neutrales"} & \text{"basisoh"-salicylsaures Natron} \end{array}$$

Ersteres Salz ist gegen Kohlensäure beständig, letzteres wird als Salz eines Phonols in wässeriger Lösung durch diese Säure zerlegt und in ersteres übergeführt. Gegen Natrium-

carbonat verhalten sich also die zweiwertigen Phenolsauren wie einbasische Säuren. Ersetzt man die beiden Wasserstoffatomo gegen Alkyl, so entstehen Verbindungen wie

 $C_6H_4(OC_2H_5)$. $CO_2(C_2H_5)$, welche durch Kochen mit Kalinur halbseitig verseift werden [z. B. zu $C_6H_4(OC_2H_5)$. CO_2H_5 . Solche Äthersäuren zeigen ganz den Charakter einbasischer Säuren; ihr Alkoholradikal wird erst durch Jodwasserstoff her höherer Temperatur eliminiert (s. S. 416).

Die o-Oxyssuren ($OO_2\Pi$: OH = 1; 2) sind im Gegensatz zu ihren Isomeren mit Wasserdampfen flüchtig, werden durch Eisenchlorid violett oder blau gefarbt und sind leicht in Chloroform löslich.

Die m-Oxysäuren sind beständiger als die o- und p-Verbindungen; während die meisten der letzteren beim raschen Erhitzen oder durch konzentrierte Salzsaure bei 220° in Kohlensäure und Phenole zerfallen, bleiben jene unverändert,

Die Phenolskuren sind durch Halogen oder Salpeterskure weit leichter in Substitutionsprodukte usw. überführbar als die einwertigen einbasischen Sauren (so wie die Phenolo weit leichter angreifbar sind als die Benzolkohlenwasserstoffe).

Oxybenzoësäuren, Co H4 (O II) CO2 II.

1. Salicylsäure, o-Oxybenzoésäure ($OO_2H:OH=1:2$). Entdeckt 1889 von Piria.

Vorkommen in den Blüten von Spiraea Ulmaria, als Methylester im Wintergrünöl (S. 88) usw. Entsteht durch Oxydation des Saligenins usw. (S. 436); beim Schmelzen von Cumarin, Indigo, o-Kresol usw. mit Kali; durch Diazotierung der o-Amidobenzoüsäure usf. Weiteres s. S. 443.

Darstellung. a) Mau erhitzt Phenolnatrium in einem Strome von Kohlensäure auf 180 bis 220° (Kolbe, Ann. 113, 125; 115, 201 usw.). Dabei destilliert die Hälfte des Phenols über und es resultiert basisch salicylsaures Natron:

Verwendet man statt Phenolnatrium Phenolkalium, so entsteht bei niedrigerer Temperatur (150°) auch Salicylsäure, bei höherer Temperatur (220°) aber die isomere Para-Oxybenzoësäure. Analog zersetzt sich neutrales salicylsaures Kali, $O_0\Pi_4(O\Pi)OO_2K$, bei 220° in Phenol und basisch p-oxybenzoèsaures Kali.

b) Durch Erhitzen von Phenolnatrum mit Kohlensäure in geschlossenen Gefäßen auf 130° entsteht neutrales salicylsaures Natron.

Farblose, vierseitige, monokline Prismen, in kaltem Wasser schwer, in heißem leicht löslich. Sm.-P. 159°. Sublimierbar, aber bei raschem Erhitzen in Kohlensäure und Phenol zerfallend. Eisenchlorid färbt die wasserige Losung violett. Wichtiges Antisepticum. Bildet zwei Reihen von Salzen (das basische Kalksalz ist in Wasser unlöslich); ferner zwei Arten von Derivaten; erstens als Saure Chloride, Ester usw., zweitens als Phenol Äther, Ester usw., z. B. Äthylsalicylsäure, $C_0H_4(O\cdot C_2H_5)CO_2H$; Acetylsalicylsäure, $C_0H_4(O\cdot C_2H_5)CO_2H$; Acetylsalicylsäure, $C_0H_4(O\cdot C_2H_5)CO_2H$.

Salol, Salicylsäure-phenylester, $C_6\Pi_4(O\Pi)-CO.O.C_6H_5$, entsteht durch Einwirkung von Phosgen auf ein Gemisch von Salicylsäure und Phenol (B. 20, R. 351) und durch Erhitzen von Salicylsäure auf 220°. Weiße Kristalle. Wirkt antiseptisch. Von anderen Phenolen leiten sich analoge Salole ab, z. B. vom Acetyl-p-amidophenol das Salophen (gegen Kopfschmerz usw.). — Beim Erhitzen des Natriumsalzes des Salols auf 300° entsteht unter Umlagerung das Natriumsalz der isomeren "Phenylsalicylsäure", $C_0\Pi_4 CON_6$ (B. 21, 501).

Acetylsalicylsäure, Aspirin (s. o.), ist therapeutisch ein wertvolles Ersatzmittel für Salicylsaure.

o-Hexahydrosalicylsäure, $C_6H_{10}(O\,H)\,CO_2H$, Sm.-P. 111°, ist aus Hexahydroanthranilsäure (S. 451) sowie synthetisch aus Pimelinsaure (B. 27, 2475) erhalten worden.

Der Salicylsäure entsprechende Thioverbindungen sind die sog. Thiosalicylsäure, $C_0\Pi_4(SH)CO_2\Pi$, und das zugehörige Disulfid, (Dithiosalicylsäure), welche u. a. aus diazotierter Anthranilsäure mittels Schwefelalkali entstehen und zur Darstellung von "Thioindigo" dienen.

- 2. m-Oxybenzoösäure resultiert aus m-Amidobenzoösäure durch Diazotierung, besser aus m-Sulfobenzoösäure durch Kalischmelze. Mikroskopische Blättchen, in heißem Wasser leicht löslich; sublimiert unzorsetzt. Eisenchlorid färbt die wasserige Lösung nicht.
- p-Amido-m-oxybenzossäuremethylester, Orthoform, wirkt lokal schmerzstillend, desgleichen analoge Ester.
- 3. p-Oxybenzoësäure. Monokline Prismen (+ 1 II₂ 0). Eisenchlorid fürbt die wässerige Lösung nicht.

Anissäure, $O_0 \coprod_i (O.O\coprod_3).OO_2\coprod_i$, wird durch Behandeln von p-Oxybenzoesäure mit Methylalkohol, Kali und Jodmethyl, und Verseifung des zunächst gebildeten Dimethyläthers dangestellt. Entsteht auch durch Oxydation von Anisöl. Schöne rhombische Prismen. Ist

zufolge der Esterifizierung des Phenolhydroxyls nicht den progressuren, sondern den einbasischen Säuren ähnlich, siedet z. li. 11220r-setzt. Übergang in Anisol s. S. 410.

Sauren C. II. O.

p-Oxyphenylessigsäure, C₆H₄(OH). CH₂. CO₂H, ist in enthalten und auch bei der Faulnis von Eiweiß beobachtet ward CH. Flache Nadeln. Wird durch Eisenchlorid schmutziggrun gefürb^{t.}

Säuren C9 H10 O8.

 Hydro-ortho-oumarsture, Melilotsäure, C₆ II₄ (O II)—OH₂—OH₂—OO₂ II (1:2),

in Melilotus officinalis, entsteht durch Reduktion des Cumarins.

2. Die isomere Hydro-para-cumarsture, (1:4) entsteht der Faulnis des Tyrosins (s. u.). Monokline Kristalle. Sm.-l'. 1286.

Tyrosin, Oxyphenylalanin,

 $C_9 \coprod_{11} NO_3$, $\Longrightarrow C_0 \coprod_4 (O \coprod) - G \coprod_2 - G \coprod (N \coprod_2) - GO_2 \coprod (1:4)$

findet sich in altem Käse (vvoos), in der Pankreasdrüse, der kranken Leber, der Melasse usw., und entsteht aus Liveis, Horn usw. durch Kochen mit Schwefelsäure oder durch Pankrous-verdauung oder Fäulnis. Foine, seideglänzende Nadeln.

Synthesen: A. 219, 161; B. 30, 2981; 32, 3638; A. 307, 1318. Gibt nach dem Sulferen und Neutralisieren mit Eisenchlorid violette Färbung.

4. Alkohol-, Koton- und Aldehydsituren.

Die einbasischen aromatischen Alkoholsäuren, welche nach. S. 439 gleichzeitig den Charakter von Sauren und wirklichen Alkoholen besitzen, enthalten das alkoholische Hydroxyl in der Seitenkette, wie sehen daraus hervorgeht, daß es bei der Oxydation der Seitenkette nicht erhalten bleibt.

Sie nahern sich in ihrem Verhalten sehr den Alkoholsituren der Fettreihe, als deren phenylierte usw. Derivate sie erscheitien; zugleich leiten sich von ihnen als Benzelderivaten wieder Nitroprodukte usw. ab (wenn selche auch wegen der leichten Oxyclierbarkeit der Alkoholsäuren oft nicht direkt darstellbar sind). Von den Phenolsäuren unterscheiden sie sich durch eine größere Liss-lichkeit in Wasser, Nichtslüchtigkeit und geringere Beständigkeit; als Alkohole konnen manche Wasser abspalten und ungesütligte Säuren bilden (die Phenolsäuren nie!), sich mit Bromwasser-

stoff usw. esterifizieren unter Bildung von halogensubstituierten Säuren usw. Ferner sind sie durchaus einbasische Sauren.

Die Alkoholsäuren konnen primär, sokundär oder tertiätrsein (s. S. 223). Die tertiaren vermögen zuweilen direkt aus solchen Säuren, CnII2n-802, welche ein tertiares Wasserstoffatom (=0II) enthalten, durch Oxydation mittels Kaliumpermanganat zu entstehen.

Fur die Ketonsauren gilt ganz Entsprechendes. Als Ketone sind sie reduzierbar zu Alkoholen, nämlich den obigen (sekundären) Alkohol-

sauren; ferner reagieren sie mit Hydroxylamin usw.

Natürlich sind auch mehrbasische Alkoholsauren usw. denkbar; desgleichen Phenolalkoholsauren (gleichzeitig Phenol und Alkoholsaure) ust.

1. Mandelsäure, Phenylglykolsäure, C₀ II₅-CH(OII)-CO₂ II (1835), entsteht aus Amygdalin beim Erhitzen mit Salzsäure, und synthetisch durch Verseifung des Benzaldehyd-cyanhydrins, C₆ II₅. CII(OII). ON (S. 434: s. a. S. 145). Glänzende Kristalle, Sm.-P. 133°; in Wasser ziemlich leicht löslich.

Existiert in mehreren optisch verschiedenen Modifikationen (vgl. B. 16, 1565, 2721; 32, 2385). Sie ist vergleichbar mit der Milchsäure, $\mathrm{CH}_3-\mathrm{CH}(\mathrm{OH})-\mathrm{CO}_2\mathrm{H}$; wie diese liefert sie durch Oxydation Ameisensäure (daneben Benzossäure); durch Reduktion mit Jodwasserstoff entsteht Phenylessigsäure (wie Propionsäure aus Milchsäure).

Eine o-Amido-mandelskure ist die Hydrindinskure, $O_6H_4(NH_2)$ —OH(OH)— OO_2H , deren Lactam das Dioxindol (s. d.) ist.

- 2. o-Oxymethylbenzoësäure, $C_0H_4 < {}_{OO.OH}^{CH_2.OH}$ (isomer Mandelsäure), ist eine in freier Form unbestandige Saure, welche als Orthor-Verbindung leicht in ihr inneres Anhydrid, das Phtalid, $C_0H_4 < {}_{OO}^{CH_2} > C_0$, übergeht. Letzteres ist ein γ -Lacton (s. S. 229); es entsteht durch Reduktion der Phtalsäure. Nadeln oder Tafeln. Unzersetzt sublimierbar.
- 8. Tropasture, $O_0H_{10}O_{8i}=O_0H_6-OH<\frac{OH_2.OH}{OO_2H}$, wird neben Tropin aus Atropin (s. d.) durch Kochen mit Barytwasser erhalten (feine Prismen) und geht beim Erwärmen mit Tropin und Salzsäure wieder in Atropin über. Sie ist eine a-Phenyl- β -oxypropionsäure und existiert in mehreren optisch verschiedenen (d-, l-, i-) Modifikationen, die auch im Sohmelzpunkt etwas differieren.

Yon den Phenyl-α-oxypropionsäuren heißt die α-Verbindung, $OH_3-O(OH)(O_0H_5)-OO_2H$, Atrolactinsäure (darstellbar aus Atropasture), die β-Säure, $O_0H_5-OH_2-OH(OH)-OO_2H$, kurzweg "Phenylmilehsäure". Letztere steht zur Zimtsäure in gleicher Beziehung wie die Milehsäure zur Acrylsäure.

zufolge der Esterifizierung des Phenolhydroxyls nicht den Phenolsauren, sondern den einbasischen Sauren ahnlich, siedet z.B. unzersetzt. Übergang in Anisol s.S. 416.

Säuren $C_8H_8O_8$.

p-Oxyphenylessigsäure, C₀H₄(OII).OH₂.CO₂II, ist im Ham enthalten und auch bei der Faulnis von Eiweiß beobachtet worden. Flache Nadeln. Wird durch Eisenchlorid schmutziggrun gefarbt.

Sauren $C_9 H_{10} O_8$.

Hydro-ortho-cumarsaure, Melilotsaure,
 C₆ II₄ (OH)—OH₂—OH₂—OO₂H (1:2),

in Melilotus officinalis, entsteht durch Reduktion des Cumarins,

2. Die isomere Hydro-para-cumarsäure, (1:4) entsteht bet der Faulnis des Tyrosins (s. u.). Monokline Kristalle. Sm.-P. 128.

Tyrosin, Oxyphenylalanin,

$$C_0 H_{11} NO_3$$
, = $C_0 H_4 (OH) - CH_2 - CH (NH_2) - CO_2 H (1:4)$,

findet sich in altem Kase (vvoog), in der Pankreasdrüse, der kranken Leber, der Melasse usw., und entsteht aus Eiweiß, Horn usw. durch Kochen mit Schwefelsäure oder durch Pankreasverdauung oder Fäulnis. Feine, seideglänzende Nadeln.

Synthesen: A. 219, 161; B. 30, 2981; 32, 3688; A. 307, 138. Gibt nach dem Sulfieren und Neutralisieren mit Eisenchlorid eine violette Färbung.

4. Alkohol-, Keton- und Aldehydsäuren.

Die einbasischen aromatischen Alkoholsäuren, welche nach S. 439 gleichzeitig den Charakter von Säuren und wirklichen Alkoholen besitzen, enthalten das alkoholische Hydroxyl in der Seitenkette, wie schon daraus hervorgeht, daß es bei der Oxydation der Seitenkette nicht erhalten bleibt.

Sie nähern sich in ihrem Verhalten sehr den Alkoholsäuren der Fettreihe, als deren phenylierte usw. Derivate sie erscheinen; zugleich leiten sich von ihnen als Benzolderivaten wieder Nitroprodukte usw. ab (wenn solche auch wegen der leichten Oxydierbarkeit der Alkoholsäuren oft nicht direkt darstellbar sind). Von den Phenolsäuren unterscheiden sie sich durch eine größere Löslichkeit in Wasser, Nichtslüchtigkeit und geringere Bestandigkeit; als Alkohole können manche Wasser abspalten und ungesättigte Sauren bilden (die Phenolsäuren nie!), sich mit Bromwasser-

stoff usw. osterifizieren unter Bildung von halogensubstituierten Säuren usw. Ferner sind sie durchaus einbasische Säuren.

Die Alkoholsäuren konnen primar, sekundar oder tertiar sein (s. S. 223). Die tertiaren vermögen zuweilen direkt aus solchen Säuren, $C_n\Pi_{2n-8}O_2$, welche ein tertiares Wasserstoffatom ($\equiv CH$) enthalten, durch Oxydation mittels Kaliumpermanganat zu entstehen.

Für die Ketonsauren gilt ganz Entsprechendes. Als Ketone sind sie reduzierbar zu Alkoholen, nämlich den obigen (sekundaren) Alkohol-

sauren; ferner reagieren sie mit Hydroxylamin usw.

Naturlich sind auch mehrbasische Alkoholsäuren usw. denkbar; desgleichen Phenolalkoholsäuren (gleichzeitig Phenol und Alkoholsäure) usf.

1. Mandelsäure, Phenylglykolsäure, C_6H_5 -CH(OH)-CO₂H (1835), entsteht aus Amygdalin beim Erhitzen mit Salzsäure, und synthetisch durch Verseifung des Benzaldehyd-cyanhydrins, C_6H_5 -CH(OH). CN (S. 434: s. a. S. 145). Glanzende Kristalle, Sm.-P. 133°; in Wasser ziemlich leicht löslich.

Existiert in mehreren optisch verschiedenen Modifikationen (vgl. B. 16, 1565, 2721; 32, 2385). Sie ist vergleichbar mit der Milchsaure, $OH_8-OH(OH)-OO_2H$; wie diese liefert sie durch Oxydation Ameisensäure (daneben Benzodsäure); durch Reduktion mit Jodwasserstoff entsteht Phenylessigsäure (wie Propionsäure aus Milchsäure).

Eine o-Amido-mandelsäure ist die Hydrindinsäure, $C_0H_4(NH_2)$ —OH(OH)— CO_2H , deren Lactam das Dioxindol (s. d.) ist.

- 2. o-Oxymethylbenzoësäure, $C_0H_4 < {}_{OO,OH}^{CH_2.OH}$ (isomer Mandelsäure), ist eine in freier Form unbeständige Säure, welche als Ortho-Verbindung leicht in ihr inneres Anhydrid, das Phtalid, $C_0H_4 < {}_{OO}^{CH_2} > 0$, übergeht. Letzteres ist ein γ -Lacton (s. S. 229); es entsteht durch Reduktion der Phtalsäure. Nadeln oder Tafeln. Unzersetzt sublimierbar.
- 8. Tropasäure, $C_0H_{10}O_8$, $=C_0H_6-OH < CH_2\cdot OH \over CO_2H$, wird neben Tropin aus Atropin (s. d.) durch Kochen mit Barytwasser erhalten (feine Prismen) und geht beim Erwärmen mit Tropin und Salzsäure wieder in Atropin über. Sie ist eine a-Phenyl- β -oxypropionsaure und existiort in mehreren optisch verschiedenen (d-, l-, 1-) Modifikationen, die auch im Schmelzpunkt etwas differieren.

Von den Phenyl- α -oxypropionsäuren heißt die α -Verbindung, $\mathrm{CH_8-O(O\,H)}(\mathrm{C_0\,H_5})-\mathrm{CO_2H}$, Atrolaotinsäure (darstellbar aus Atropasäure), die β -Saure, $\mathrm{C_0\,H_5-C\,H_2-C\,H(O\,H)-O\,O_2\,H}$, kurzweg "Phenylmilehsäure". Letztere steht zur Zimtsaure in gleicher Beziehung wie die Milchsäure zur Aerylsäure.

4. Benzoylameisensäure, Phenylglyoxylsdure, C_UH₅—CO—CO₂H, entsteht synthetisch aus Benzoylcyanid, C_UH₅. CO.CN (S. 449), durch Verseilung mit kalter, rauchender Salzsdure (Claisen 1877), und auch aus Mandelsäure oder Λectophenon durch versichtige Oxydation. Allmählich erstarrendes, nicht unzersetzt destillierendes Ol. Reagiert ahnlich dem Isatin mit thiophenhaltigem Benzel und Schwefelsaure. Zeigt die normalen Reaktionen der Ketonsäuren.

Die o-Nitrobenzoylameisensäure, C_6 H_1 (NO₂)-C O-C O₂ H_2 (aus o-Nitrobenzoyleyanid dargestellt), hefert bei der Reduktion die o-Amidobenzoylameisensäure, Isatinsäure, C_0 H_4 C_0 C_0 H_4 (weißes Pulver), welche beim Erwärmen ihrer Lösung in das innere Anhydrid (Lactam) Isatin, C_0 H_4 C_0 C_0 (s. d. u. S. 453), übergeht.

Ein Homologes, die o-Nitrophenylbrenztraubensäure, NO₂. O₆H₁. OH₂. OO₂OO₂H, aus o-Nitrotoluol durch Oxalester und Natriumäthylat erhältlich, last sich in Indigo überführen (B. 30, 1030).

5. Benzoylessigsäure, $O_0H_5-OO-OH_2-OO_2H$ (Baeyer), ist ein vollständiges Analogon der Acetessigsäure und wie diese in der verschiedensten Art zu Synthesen verwendbar. Man erhält sie in Form des (in kalter Natronlauge löslichen) Äthylesters durch Auflösen von Phenylpropiolsäureäthylester in konzentrierter Schwefelsäure und Eingießen der Lösung in Wasser (B. 16, 2128), ferner durch Einwirkung von Essigester auf Benzoösäureäthylester bei Gegenwart von Natriumäthylat (Claisen-Lowman, B. 20, 661). Kristallinisch, Sm.-P. 85 bis 90°. Die wässerige Lösung wird durch Eisenchlorid schon violett gefärbt. Geht leicht unter Kohlensäure-Abspaltung in Acetophenon, $O_0H_5-OO-OH_8$, über.

6. o-Aldehydobenzoësäure, O_βΠ₄(OΠO)OOOH, Phtalaldehydsäure, sei als Vertreter der Aldehydsäuren orwahnt. Vgl. A. 230, 78;
 B. 29, 174; 31, 374; ferner bei Phtalonsäure.

5. Drei- und mehrwertige einbasische Phenolshuren.

Dioxybenzoësäuren, Co II, (OII) CO II.

Es sind sechs Dioxybenzoëseuren möglich und bekannt. Eine derselben leitet sich vom Hydrochinon, zwei vom Brenzeatechin, drei vom Resorcin ab; man nennt sie entsprechend Hydrochinonearbonsdure, Brenzeatechinearbonsduren (v und a) und Resorcylsauren (a, β , γ).

1. Protocateohusäure, $(OO_2H:OH:OH=1:3:4)$, aus verschiedenen Harzen (Catechu-, Benzoöharz, Kino) durch schmolzendes Alkali gewonnen. Synthetisch entsteht sie z. B. aus Brenzeatechin, $C_0H_4(OH)_2$, beim Erhitzen mit Ammoniumearbonat

(noben der Säure 1:2:3). Glänzende, in Wasser leicht lösliche Nadeln oder Blättchen, deren Lösung durch Eisenchlorid grün, dann auf Zugabe von sehr wenig Soda blau, dann rot gefärbt wird. Besitzt, wie Brenzeatechin, reduzierende Eigenschaften.

Ihr Monomethylather ist die durch Oxydation des Vanillins (S. 487) entstehende Vanillinsäure, $C_6\Pi_3(CO_2H)(O.CH_8)(OH)$.

Ihr Dimethyläther ist die Veratrumsäure, $O_0H_3(OO_2H)(OUH_3)_2$, des Sabadillsamens (Veratrum Sabadilla); ihr Methylenäther die Piperonylsäure, $O_0H_3(OO_2H)_0OOH_2$, welche u. a. durch Oxydation der Piperinsäure (S. 468) sich bildet.

2. Hydrochinonearbonsäure (1:2:5) entsteht aus Hydrochinon und Kaliumbicarbonat. Glanzende Nadeln. Sm.-P. 200°.

3. Homolog ist die Orsellinsäure, $O_8H_8O_4$, gleich $O_6\Pi_2(O\Pi_3)(OH)_2(OO_2H)$, welche in verschiedenen Flechten enthalten ist und deren Erythritäther, das Erythrin (S. 217), gleichfalls in Flechten (Roccella) vorkommt.

Die Orsellinsäure ist der Typus einer Reihe analoger Sauren, der

sogenannten Flechtensauren.

Trioxybenzoësäuren.

Gallussäure, $C_7H_0O_6$, $= C_0H_2(OH)_3(OO_2II)$ [CO₂II:(OII)₈ $= 1\cdot 3\cdot 4\cdot 5$], findet sich in den Galläpfeln, im Tee und manchen anderen Pflanzen, als Glukosid in einigen Gerbsturen. Entsteht aus Tannin durch Kochen mit verdünnten Säuren, oder beim Schimmeln seiner Lösung; ist auch verschiedentlich synthetisch dargestellt worden. Feine, seideglänzende Nadeln ($+ 1II_2O$), in heißem Wasser sehr leicht löslich, ebenso in Alkohol und Ather. Schmeckt schwach säuerlich zusammenziehend. Liefert beim Erhitzen unter Kohlensäureabspaltung Pyrogallol; reduziert Gold- und Silbersalze; gibt mit Eisenehlerid einen blauschwarzen Niederschlag. Ist wie Pyrogallussäure in alkalischer Lösung an der Luft sehr leicht unter Braunfarbung oxydierbar.

Ein Wismutsubgallat, Dermatol, $O_7H_3O_6Bi+2H_2O_7$, wie ein Wismutoxyjodidgallat, Airol, werden bei Wunden und Hautkrankheiten verwendet.

Isomer ist die Pyrogallolearbonsäure (1:2:3:4).

Tannin, Gallusgerbsture, C₁₄ II₁₀ O₉ + 2 H₂O, eine farblose, amorphe, glanzonde Masse, in Wasser leicht, aber nur wenig in Alkohol und fast nicht in Äther löslich, ist der Hauptbestandteil

der Galläpfel und auch im Sumach (Rhus coriaria), im Tee usw. enthalten. Geht beim Kochen mit verdünnten Säuren in Gallussäure über und wird umgekehrt aus letzterer z. B. durch Phosphoroxychlorid unter Wasserabspaltung erhalten:

$$2 C_7 H_0 O_5 = C_{14} H_{10} O_9 + H_2 O_4$$

Es ist also ein Anhydrid der Gallussaure: "Digallussäure".

Die wässerige Lösung wird durch Eisenehlorid dunkelblau gefärbt. Tannin hat Verwandtschaft zur tierischen Haut und zum Leim und wird durch diese Körper seinen Lösungen entzogen, wobei die Haut in Leder übergeht ("Gorbsäure").

Das Quecksilbersalz wird innerlich verwendet, desgl. eine alkali-

lösliche Diacetylverbindung ("Tannigen") als Adstringens.

Dem Tannin sind als Gerbstoffe eine Menge anderer Gerbsäuren: Kinogerbsäure, Catechugerbsäure (Mimosa catechu), Moringagerbsäure (Morus tinctorla), Kaffeegerbsäure, Eichengerbsäure (Eichenrinde), Chinagerbsäure (Chinarinde) usw. analog. Die meisten derselben sind von komplizierterer Zusammensetzung, indem sie Ather von Gerbsäuren (Verwandten des Tannins) mit Glukosen ("Glukoside") sind (s. d.) und demgemaß beim Kochen mit verdunnten Säuren in z. B. Traubenzucker und Gallussaure zerfallen. Sie sind durch große Löslichkeit in Wasser, herben, adstringierenden Geschmack, Eintritt intenartiger Färbungen mit Eisenchlorid oder Eisenvitriol und Vorwandtschaft zur tierischen Haut sowie Fällbarkeit durch Bleizuckerlösung charakterisiert.

Tetraoxybenzoësäuren.

Die Chinasaure, $C_7H_{12}O_6$, der Chinarinde, Kaffeebohnen usw. ist eine Hexahydrotetraoxybenzoesäure, C_6H_7 . (OH) $_4$ OO $_2$ H. Welse Prismen. Optisch aktiv. Daneben ist auch eine inaktive Modifikation bekannt.

6. Ungesättigte einbasische Phenolskuren.

Oxyzimtsäuren.

Cumarsäuren, $C_0H_4(OH)-OH=OH=CO_2H$.

Die Ortho-Cumarsäure ist im Steinklee (Melilotus ofscinalis) vorhanden und aus o-Amidozimtsäure durch Diazotierung sowie aus Salicylaldehyd nach der Perkin'schen Reaktion (S. 444) darstellbar. Aus ihrem inneren Anhydrid (f-Lacton), dem Gumarin, entsteht sie durch Lösen in konzentrierter Kalilauge (als Kaliumsalz). Lange Nadeln, in heißem Wasser und Alkohol leicht löslich; schmilzt unter Zersetzung. Die alkalische Lösung ist gelb gefürbt und suoresziert grün.

Das Cumarin, C₆H₄<0—CO CH=CH, ist das aromatische Prinzip des Waldmeisters (Asporula odorata) und kommt auch sonst in der Natur vor, z.B. in den Tonkabohnen. Entsteht aus der o-Cumarsaure durch Wasserabspaltung, z.B. mittels Essigsaureanhydrid. Bildung aus Phenol durch Äpfelsaure usw. s. S. 445.

Glänzende Prismen. Sm.-P. 67°, S.-P. 290°. In Alkohol und Äther wie in heißem Wasser leicht loslich.

Isomerien in der Cumarshurereihe: *Fittig*, A. 216, 119, 170; B. 37, 346.

Dioxyzimtsäuren.

Hierhin gehört die Kaffeesäure, $C_0H_3(OH)_2-(CH=CH-CO_2H)$, $=C_0H_8O_4$ (aus Kaffeegerbsäure, gelbiche Prismen), deren Monomethyläther die Ferulasäure ist (aus Asa foetida); ferner die isomere Umbellsäure, gleich p-Oxy-o-Cumarsaure, welche leicht in ein dem Cumarin entsprechendes Anhydrid, das Umbelliferon (in Daphne-Arten), übergeht. — Verwandt ist die Fiperinsäure:

$$CH_2 <_Q^O > C_0\Pi_3$$
. $CU = OH - OH = OH - OO_2H$

(lange Nadeln), ein Spaltungsprodukt des Piperins (s. d.).

Trioxyzimtsäuren.

Dioxycumarine sind das Äsculetin, $C_8H_2(OH)_2 < \begin{array}{c} O - CO \\ CH = OH, \end{array}$ und das isomere Daphnetin, deren Glukoside (Äsculin und Daphnin) in der Roßkastanie, bzw. in Daphne-Arten sich finden. Sie sind wie die Dioxyzimtsturen synthetisch zugänglich (z. B. B. 16, 2119; 17, 2187; 32, 287; 34, 423).

B. Zweibasische Säuren.

Die zweibasischen Säuren nehmen in der aromatischen Reihe genau dieselbe Stellung ein wie die zweibasischen Säuren $C_n \coprod_{2n-2} O_4$ in der Fettreihe. Sie bilden also je zwei Arten von Derivaten (Estern, Chloriden, Amiden usw.).

Die beiden Carboxylgruppen, welche sie der Theorie nach enthalten, können entweder beide im Kern, oder beide in der (den) Seitenkette(n), oder auf diese verteilt vorhanden sein.

Natürlich gibt es auch wieder zweibasische Phenolsäuren usw.

Bensoldicarbonsäuren, Co II4 (CO2 II)2.

1. Phtalsäure, C₀H₄(CO₂H)₂ (1:2) (1836 Laurent; Name wegen der Herkunft aus Naphtalin), entsteht durch Oxydation aller o-Biderivate des Benzols, welche zwei Kohlenstoffseitenketten enthalten, mittels Salpetersäure oder Kaliumpermanganat (betr. Chromsäure s. S. 358); besonders durch Oxydation von Naphtalin mit Chromsauremischung, oder heißer Schwefelsaure bei Gegenwart von Quecksilbersulfat; auch von Anthracenderivaten.

Kurze Prismen oder Blättchen, in heißem Wasser, Alkohol und Äther leicht löslich, Sm.-P. 213°. Geht beim Erhitzen über den Schmelzpunkt in ihr Anhydrid über (s. u.). Verliert beim Erhitzen mit wenig Kalk ein, mit viel Kalk zwei Molekule Kohlensaure unter Bildung von Benzoësäure bzw. Benzol. Wird durch Chromsaure völlig verbrannt. Vermag mit Natriumamalgam Didann Tetra-, schließlich Hexahydrophtalsäuren (s. u.) zu bilden. —Ihr Baryumsalz, C₈H₄(CO₂)₂Ba, ist in Wasser schwer löslich.

Phtalsäureanhydrid, C₆ H₄ < CO > O, bildet prächtige, lange, sehr sublimationsfähige Prismen. Sm.-P. 128°, S.-P. 284°. Dient zur Darstellung von Eosinfarbstoffen (siehe Fluorescein).

Phtalimid, $0_6H_4<0_0^{00}>NH$, entspricht in vieler Hinsicht dem Succinimid. Übergang in Anthranilsaure: s. d. Sein Kaliumsalz liefert mit Halogenalkylen N-alkylierte Phtalimide, die bei der Verseifung in Phtalsaure und primäre Amine zerfallen. (Gabriel; s. Darstellung primarer Amine, S. 125 und Benzylamin.)

Phtalylchlorid, welches aus Phtalsiure durch Phosphorpentachlorid entsteht, scheint eigentümlicherweise nicht die Konstitution $C_6H_4(\text{COCl})_2$, sondern $C_6H_4<\frac{\text{CCl}_2}{\text{CO}}>0$, zu besitzen, indem es z.B. mit Benzol und Aluminiumchlorid $C_6H_4<\frac{\text{CC}(C_0H_5)_2}{\text{CO}}>0$, Phtalophenon (s. d.), liefert. Mit Natriumamalgam bildet es Phtalid.

- 2. Isophtalsäure (1:3) wird aus Metaxylol dargestellt (A. 276, 256). Kristallisiert aus heißem Wasser, in dem sie schwer löslich ist, in seinen langen Nadeln und sublimiert ohne Anhydridbildung. Das Baryumsalz ist in Wasser leicht löslich.
- 3. Terephtalsäure (1:4) entsteht durch Oxydation des p-Xylols, Cymols usw. und zumal des Terpentinöls oder Kümmel-

ols. Zu ihrer Darstellung oxydiert man die p-Toluylsäure mit Kaliumpermanganat (A. 258, 9). Sie bildet ein in Alkohol und Wasser fast unlösliches Pulver und sublimiert unzersetzt. Das Baryumsalz ist schwer löslich.

Hydrierle Phialsäuren.

Die Untersuchungen von Ad. Baeyer (A. 245, 251, 258, 266, 269, 276) haben eine ganze Reihe hydrierter Phtalsäuren kennen gelehrt. Die Isomeren unter ihnen unterscheiden sich entweder durch die Stellung der doppelten Bindungen im Ringe (Strukturisomere) oder durch die räumliche Lagerung der Carboxylgruppen gegenüber dem Ringe (Stereo- und zwar Cistransisomere). Die letztere Isomerie entspricht jener der Fumar- und der Maleinsaure (vgl. A. 245, 130). Ganz ähnlich sind die Verhältnisse bei den hydrierten Terophtalsäuren.

Bekannt sind bis jetzt von Hydrophtalsäuren (A. 269, 147): fünf Dihydrosäuren (darunter zwei stereoisomer), vier Tetrahydrosäuren (darunter zwei stereoisomer), zwei Hexahydrosäuren (beide stereoisomer); von Hydroterephtalsäuren (A. 258, 1): fünf Dihydro- drei Tetrahydro- und zwei Hexahydrosauren, unter welchen

bei jeder Gruppe je zwei stereoisomer.

Zur Ermittelung der Stellung der doppelten Bindungen in diesen Substanzen haben hauptsächlich folgende Erfahrungssätze gedient: 1. Wirkt Brom auf eine Carbonsäure substituerend, so tritt es bei den Fettsäuren in die «-Stellung zum Carboxyl (d. i. im Sechsring an das gleiche Kohlenstoffatom, welches das Carboxyl bindet). 2. Stohen zwei Bromatome an einem hydnierten Benzolkern zueinauder in Orthostellung, so werden sie bei Einwirkung von Zinkstaub und Eisessig ohne Ersatz eliminiert (vgl. Bildung von Äthylen aus Äthylenbromid); stehen sie aber in Parastellung, so werden sie gegen Wasserstoff ersetzt. — Wie bei den ungesättigten Säuren der Fettreihe ist ferner auch hier haufig der Übergang einer Säure in eine strukturisomere beim Kochen mit Alkali beobachtet worden, indem eine Wanderung emer Doppelbindung in der Richtung gegon eine Carboxylgruppe zu erfolgt. — Die stereoisomeren Modifikationen lassen sich leicht ineinander uberführen.

Als Beispiel seien die Beziehungen zwischen den funf bekannten Dihydrophtalsauren aufgeführt. Bei der Reduktion von Phtalsture durch Natriumamalgam bei Gegenwart von Essigsture bildet sich trans 13,5-Dihydrophtalsäure (Rezeichnungsweise s. S. 349), welche durch Erhitzen mit Essigsaureanhydrid in die eis-13,5-Säure übergeht Beide Sauren geben beim Erwärmen mit Alkali 12,6-Dihydrosaure (vgl. indes B. 27, 8496). Durch Behandeln des Dihydrobromids der letzteren Saure mit alkoholischem Kali entsteht 12,4-Dihydrosäure, deren Anhydrid beim Erhitzen endlich das Anhydrid der 11,4-Dihydrosäure liefert. Samtliche Dihydrophtalsauren geben Anhydride mit Ausnahme der trans-18,5-Säure, welche sich darin wie Fumarsäure verhält,

Die hydrierten Phtalsäuren unterscheiden sich von den nicht hydrierten in typischer Weise (s. S. 342); die Hexahydroterephtalsaure gleicht ganz einer gesättigten, die Tetra- und Dihydro-Säure einer ungesättigten Säure der Fettreihe. Total und partiell hydrierte Säuren lassen sich wieder "dehydrogenisieren", d. h. sie konnen stufenweise in wasserstoffarmere Verbindungen und schließlich in Henzelcarbonsäuren verwandelt werden (durch Erhitzen mit Brom auf 200°; speziell ausgeführt bei einer Tetrahydro- und einer Hexahydrotorephtalsäure; Einhoin, Willstatter, A. 280, 94). Die physikalischen und chemischen Eigenschaften der Benzolcarbonsäuren und der zugehorigen Di-, Tetra- und Hexahydrosäuren bilden keine stetige Reihe, sondern eine unstetige; beim Übergang von den Benzolcarbonsäuren zu den Dihydrosäuren findet ein Sprung statt, welcher sich in der plützlichen Anderung des chemischen Charakters sowohl als der physikalischen Konstanten hußert.

Aus diesen Untersuchungen sind die S. 847 entwickelten Annahmen über die spezielle Konstitution des Benzolringes in jenen Substanzen hervorgegangen. Zur Aufstellung von Parabindungen in den Benzolcarbonsauren speziell haben außordem noch bei der Oxydation von Hydrophtalsuuren gemachte Beobachtungen geführt (s. A. 269, 170).

Von Hydroisophtalsduren sind zwei storeoisomere Hexaliydrosäuren durch Reduktion der Isophtalsdure erhalten worden (A. 276, 260). Dieselben Sauren entstehen aber auch auf synthetischem Wegeaus Derivaten der Fettreihe. Hierdurch ist aufs neue bewiesen, daß die Hexaliydrobenzolearbonsäuren nichts underes als Hexamethylenderivate sind.

Von den Phtalsäuren leiten sich natürlich wieder Substitutionsprodukte, z. B. Di- und Tetra-ohlor- und bromphtalsäuren (verwendet in der Eosinindustrie), Nifro-, Amido- und Oxyphtalsäuren, Sulfophtalsäuren usw. ab.

Homolog sind die

Homophtalsäuren, $O_0\Pi_4 < \stackrel{O\Pi_2 - OO_2\Pi}{OO_2H}$, ferner die

o-Hydrozimtearbonsäure, $C_0 \Pi_1 < {}^{C\Pi_2}_{OO_2}\Pi_1 - {}^{OO_2}\Pi$, welche durch Oxydation des Tetrahydronaphtalins entsteht und welcher eine

o-Zimtearbonsäure, O, H₄ (OO₂ II) (OII=OII—CO₂ II), enterprieht. Phtalonsäure, O₀ H₄ (OO₂ II)—CO. CO₂ II, Phenylglyoxylearbonsäure, entsteht durch geeignete Oxydation des Naphtalins mit Permanganat und gibt bei weiterer Oxydation Phtalsäure. Erhitzen mit Natrumbisulfit liefert Phtalaldehydsäure (s. d. und B. 31, 374).

Oxyphtalsäuren.

1. Die sechs Oxyphtalsäuren, $O_6 II_8 (OII) (OO_2II)_2$, haben theoretisches Interesse (s. S. 346).

2. Dioxyterephtalsaure, $\Pi y drochinon$ -p-dicarbonsaure, $O_R II_G O_C$ = $O_G II_2 (OII)_2 (OO_2II)_2$, entsteht als Athylester aus dem Succinyi-

bernsteinsäureester (s. u.) durch Einwirkung von Brom und aus Dibromacetessigester durch Natriumäthylat. Die freie Saure gibt beim Dostillieren Hydrochinon und Kohlensaure und wird durch nascierenden Wasserstoff in Succinylbernsteinsäure übergeführt.

Succinylbernsteinsäure, p-Dioxydihydro-terephtalsäure, O_0H_2 . (H_2) . $(OH)_2(OO_2H)_2$, entsteht als Äthylester durch Einwirkung von Natrium auf Bernsteinsäureäthylester (s. S. 353). Konstitution: B. 22, 2168; 24, 2687; s. a. A. 211, 306; 258, 261. Der Athylester bildet trikline Prismen vom Sm.-P. 1260. Er löst sich in Alkohol zu einer hellblau fluorescierenden Flüssigkeit, die durch Eisenchlorid kirschrot gefürbt wird. Er enthält zwei vertretbare Wasserstoffatome. Die freio Säure geht durch Kohlensaureverlust unter Umlagerung in Diketohexamethylen, S. 333, uber.

3. Ein Dimethyluther der isomeren Brenzcatechin-o-dicarbonsaure ist die Hemipinsaure; ihr Halbaldehyd die Opiansäure, die zugehörige Alkoholsäure die Meconinsäure, $O_6H_2(O,OH_3)_2(OO_2H)(OH_2,OH)$,—alle aus Narcotin darstellbar und mit der Protocatechusaure nahe verwandt. Zur Konstitution der Opiansaure vgl. ubrigens B. 19, 2275.

C. Drei- bis sechsbasische Säuren.

Benzeltricarbonsäuren, C6H8(CO2H)8.

1. Trimesinsäure 2. Trimellithsäure 3. Hemimellithsäure (1:3:5). Aus Mesitylen. (1:2:4). Aus Colophonium. (1:2:3).

Ein Derivat der Trimesinshure ist die

Phloroglueintricarbonsäure, Triketohexamethylentricarbonsäure, C₆ H₈ O₆ (CO₂ H)₈. Ihr Triäthylester entsteht durch Ethitzen von Natriummalonsäureester, CH Na (CO₂ C₂ H₆)₂ (Baeyer, B. 32, 1272). Die daraus durch Verseifung dargestellte freie Saure gibt durch Abspaltung von Kohlensäure Phlorogluein (S. 425).

Benzolieiracarbonsiiuren, OgH2(CO2H)4.

- Pyromellithsäure, 2. Prehnitsäure, 3. Mellophansäure. Diese drei Säuren sind aus Mellithsäure oder Hydroderivaten derselben durch partielle Abspaltung von Kohlensaure dargestellt worden.
 - 4. Hydrochinon- und Chinontetracarbonsäure s. B. 30, 2569.

Benzelpentacarbonsilure, CoH(CO2H)6.

Nur eine Modifikation ist möglich und bekannt.

Benzolhexacarbonsiture, C6 (CO2II)0.

Mellithsäure, $C_{12}II_6O_{12}$. Vorkommen als Aluminiumsalz, $C_{12}(Al_2)O_{12} + 18II_2O$ (Honigstein, gelbe Oktaöder), in

Braunkohlenlagern. Entsteht durch Oxydation von Holzkohle oder Graphit mit Kaliumpermanganat oder Salpetersäure sowie neben Pentacarbonsaure durch Erhitzen von Holzkohle mit konzentrierter Schwefelsäure. Seideglänzende, seine Nadeln von großer Beständigkeit.

Kann weder chloriert, noch nitriert, noch sulfiert werden, geht hingegen leicht durch Natriumannalgam in Hydromellithsture, $C_{12}\Pi_{12}O_{12}$, uber und liefert beim Destillieren mit Kalk Benzol.

XXVI. Terpene und Kampfer.

Vgl. M. Scholtz: Die Terpene. Stuttgart 1896.

Altere Literatur: Vgl. z. B. Berthelot-Riban, Ann. chim. phys. [5] 6, 1 (1875); neuere: insbesondere O. Wallach, B. 24, 1525 und zuhlreiche Publikationen in Liebigs Annalen, z. B. A. 268 ff.; 302, 371; Baeyer, B. 26 ff.; 31, 1401, 2067; Tiemann, B. 29, 110, 3000; 80, 242 ff.; Aschan, Die Konstitution des Kampfers und seine wichtigsten Derivate. 1903. Braunschweig, Friedr. Vieweg u. Sohn.

Viele Pflanzen enthalten, zumal in ihren Blüten und Früchten, ölartige Substanzen, welchen sie ihren spezifischen Geruch oder Duft verdanken, und welche man aus ihnen z. B. durch Destillation mit Wasserdampf darstellen kann. Man nennt dieselben ätherische Öle und hat sie früher in eine besondere Klasse zusammengestellt. Jetzt sind sie zum Teil als völlig heterogene Verbindungen erkannt (z. B. Bittermandelel — Benzaldehyd; Römisch-Kummelöl — Cymol und Cuminaldehyd, usw.), zum Teil als Gemische von selchen Verbindungen namentlich mit Kohlenwasserstoffen von der Formel C₁₀H₁₀, den Terpenen, welche in anderen ätherischen Ölen überwiegend oder fast ausschließlich enthalten sind. So besteht das Thymianöl aus dem Terpen "Thymen", Cymol und Thymol; das Terpentinöl, Citronenöl, Orangenöl usw. hauptsächlich aus Terpenen.

In anderen ätherischen Ölen sind sauerstoffhaltige, den Terpenen nahe stehende, durch charakteristischen Geruch ausgezeichnete Verbindungen, die Kampfer, meist von der Formel C₁₀ II₁₆ O oder C₁₀ II₁₃ O enthalten, von denen mehrere als "acyclische, olefinische Kampfer": Geraniel, Nerel, Linaleel, Gitral und Citronnellal schon früher beschrieben worden sind,

aber genetisch den eigentlichen Kampfern nahe stehen. Auch stickstoffhaltige Substanzen, z.B. Anthranilsauremethylester und Indol, kommon in ätherischen Ölen vor, wenn auch nur in sehr geringer Monge.

In diesem Abschnitt werden die cyclischen Terpene und Kampfer besprochen. Sie zeigen das Verhalten aliphatischer bzw. olefinischer Substanzen (vgl. Einleitung zu den Polymethylenderivaten; S. 327 ff.). Da sie in nahen genetischen Beziehungen zu vielen aliphatischen, acyclischen Verbindungen sowie zu den Polymethylen- und den Bonzolderivaten stehen, so können sie als das verbindende Glied zwischen den aliphatischen und den aromatischen Verbindungen betrachtet werden (s. S. 332).

Die Terpene, zu denen neuerdings auch synthetisch dargestellte Produkte hinzutreten, finden sich besonders in Coniferen (Pinus, Picea, Abies usw.), dann in Citrusarten usf. Die aus den einzelnen Pflanzen zunächst isolierten Produkte, welche man nach ihrer Herkunft als Terpentinol, Citren (aus Citronenol). Hesperiden (aus Orangenöl), Thymen (aus Thymian), Carven (aus Kummelöl). Eucalypten, Oliben usw. bezeichnot hat, haben gewöhnlich annähernd gleiche Siedepunkte (zwischen 160 und 1900; s. Tabelle), sind aber meist keine chemischen Individua. sondern Gemische isomerer Verbindungen. Eine Trennung derselben (die meisten sind flüssig) durch fraktionierte Destillation ist kaum durchführbar. Dagegen gelingt es, sie durch kristallisierto Derivate chemisch zu charakterisieren und zum Teil daraus chomisch roin wieder zu gewinnen; diese Methoden sind seit 1884 speziell durch O. Wallach ausgebildet worden. Zweckmißig unterscheidet man zwei Gruppen:

		SmP.	SP.	Bromide (S. 471) SmP.	IIydrochloride (S. 471) SmP.
I. Mono- cyclische Ter- pene (s. S. 475)	Limonen Dipenten Terpinolen Terpinen Sylvestren	я. а. я. н.	175° etwa 185° 180° 176°	Br ₄ : 1040 Br ₄ : 1250 Br ₄ : 1180 Br ₄ : 1350	[+2 II UI: 506]
II. Bicyclische Terpene (s. S. 477)	Pinen Camphen Fenchen	п. 500 п.	160 ⁰ 161 ⁰ etwa 151 ⁰	"	+ II Ol: 125° + II Ol: zersetzl. - II Ol: flüssig

Es existieren forner Hemiterpene, $C_5\Pi_6$; Sesquiterpene, $C_{15}H_{24}$, und Polyterpene, $(C_{10}\Pi_{10})_x$, welche eine dritte Gruppe bilden (S. 479).

Außer den Terpenen C₁₀ II₁₀ kennt man noch Hydroferpene, C₁₀ II₁₈, die teils monocyclisch und einfach ungesutigt sind (Menthen, Carvomenthen), teils bicyclisch und gesättigt (Camphan); feiner existieren noch monocyclische, gesattigte Kohlenwasserstoffe C₁₀ II₂₀.

Die Kampfer sind im Gegensatz zu den Terponen meist feste Substanzen und ihrer chemischen Natur nach Alkohole oder Ketone, welche sich von Hydroterpenen (s. o.) ableiten; hierhin gehören:

1. Monocyclische Kampfer	II. Iticyclische Kampfor		
(s. S. 476):	(s. H. 478):		
Terpineol $C_{10}H_{20}U$	Borneol		

Synthesen. 1. Aus Bernsteinsaurcester ist Diketoheramethylendicarbonsaurcester (S. 353) und hieraus nach komplizierterer Reaktion ein Kohlenwasserstoff, C₁₀ H₁₀, dargestellt worden, welcher völlig Terpencharakter besitzt und nach der Synthese ein Dihydrecymol ist. S. bei Konstitution und Baeyer, B. 26, 233.

- 2. Carvon, $C_{10}H_{11}O$, ein im Kümmelöl enthaltenes Koton (8. 477), welches leicht in das Benzolderivat Carvacrol (8. 421) und im Oymos übergeht, gibt durch Reduktion und Wasserabspaltung Terpinen, $C_{10}H_{16}$, und mit Hydroxylamin Nitrosolimonen (8. 476).
- 8. Von hervorragendem Interesse ist die Bildung von Terpinen und daneben Dipenten, $O_{10} \coprod_{10}$, durch Wasscrentzichung aus dem 8. 99 besprochenen aliphatischen Alkohol Linalool, $O_{10} \coprod_{18} O$ (Semmler, vgl. z. B. J. pr. Ch. 45, 596).
- 4. Ein synthetisch erhaltenes m-Isopropylmethylkatocyclohaxen, $C_{10}\,H_{10}\,O$, zeigt im chemischen Verhalten große Ähnlichkeit mit gewissen Kampfern (A. 281, 45).
- 5. Aus einem Hexahydrobenzoësäurederivat sind unter Zubilfenahme der Grignard'schen Reaktion auf komplizierte Weise Dipenten, Terpin und Terpineol synthetisch dargestellt.
- 6. Juaktiver Kampfer (s. d.) wird technisch aus Pinen (Terpentinel) dergestellt.

Verhalten der Torpene.

1. Die Terpene sind leicht oxydierbar, vielfach sehon durch den Sauerstoff der Luft. Konzontrierte Salpetersaure wirkt unter heftiger Reaktion meist verharzend. Gelindere Oxydationsmittel dagegen führen oft zu Benzolderivaten. So gibt Torpentinöl, C₁₀H₁₆, durch Erhitzen mit Jod direkt Isopropyl-p-methylbenzol — Cymol; bei energischer Oxydation liefert es wie die paradialkylsubstituierten Benzole Terephtalsäure usf. Eine andere Art der Oxydation führt z. B. vom Pinen mittels vordunnter Salpetorsäure zur aliphatischen Terebinsäure (S. 261) usw.

- 2. Die Terpene zeigen eine Reihe von additionellen Reaktionen; die einfacheren, sogenannten monogyclischen Terpene (Gruppe I, s. S. 469 und S. 475) vermögen vier einwertige Atomo, die bicyclischen (Gruppe II, s. S. 469 und S. 477) nur zwei solche anzulagern.
 - a) Mit Brom entstehen Dibromide oder Tetrabromide.
 - b) Mit Chlorwasserstoff bilden sich teils nur Monohydrochloride, C₁₀H₁₀. HCl, teils Dihydrochloride.
- e) Mit Nitrosylchlorid (*Tilden*), bzw. durch Behandlung der Terpene mit Äthylnitrit, Eisessig und Salzsaure (*Wallach*), werden die *Nitrosochloride*, G₁₀H₁₆(NO)Cl, erhalten, feste, gegen 100⁰ schmelzende Substanzen (zum Teil von blauer Farbe, z. B. Terpenol, S. 477).
- d) Mit salpetriger Säure treten mehrere Terpene zu festen Nitrositen, C₁₀II₁₀(NO)(NO₂), zusammen, so Terpinen und Phellandren.
- e) Beim Behandeln der Terpene und ähnlicher Substanzen mit Brom und Bromwasserstoff erhält man Bromide bzw. Hydrobromide, die durch passend gewählte Reaktionen leicht in Benzolderivate übergeführt werden konnen; aus der Konstitution dieser meist leicht zu dentifizierenden Benzolderivate kann man die Konstitution der Ausgangsmaterialien folgern (Erschöpfende Bromierung; Baeyer, s. z. B. B. 34, 40).
- 3. Viele Terpene sind polymerisierbar; ferner zeigen manche eine sehr große Neigung, sich unter bestimmten Bedingungen, z. B. durch Säuren, in stabilere Isomere umzulagern.
- 4. In Essigsäurcanhydrid- oder Alkohollösung geben manche Terpene mit konzentrierter Schwefelsäure (gelbe) rote oder blaue Farbreaktionen (s. z. B. B. 27, 3489).
- 5. Polarimetrisches Verhalten. Die meisten Terpene existieren sowohl in einer rechtsdrehenden als auch einer gleich stark linksdrehenden Modifikation. Beim Vermischen gleicher Teile dieser Modifikationen entstehen im allgemeinen inaktive Mischungen unter Beibehalten der sonstigen chemischen Eigenschaften.
- 6. Übergang von Terpenen in Kampfer: Durch Addition von Halogenwasserstoff an Terpene, $C_{10}\Pi_{16}$, entstehen Hydrochloride, welche leicht Halogen gegen Hydroxyl austauschen und so in Angehörige der Kampfergruppe übergehen, z. B. gibt Dipenten, $C_{10}\Pi_{16}$, ein Dihydro-

chlorid, $C_{10}\Pi_{18}Cl_2$, das schon beim Stchen mit Weingeist Terpin, $C_{10}\Pi_{18}(OH)_2$ (s. d.), liefert; s. auch S. 478.

7. Überfuhrung von Terpenen in aliphatische Verbindungen von

gleicher Kohlenstoffzahl s. A. 278, 302.

Verhalten der Kampfer.

Die Kampfer zeigen entweder die Natur von Ketonen oder von Alkoholen (ein- oder zweiwertigen); die Zusammensetzung der einfacheren liegt zwischen $C_{10}\Pi_{11}O$ und $C_{10}\Pi_{20}O$. Wahrend die Könper letzterer Formel sich wie gesattigte Verbindungen verhalten, zeigen von den anderen manche den Charakter ungesättigter Substanzen, sind sehr leicht oxydierbar, additionsfahig usw.

Die Ketonkampfor geben mit Semicarbazid, Amidoguandin, Hydroxylamin häufig charakteristische Verbindungen; betr. Hydroxylaminderivate s. B. 32, 1317. Außerdem lassen sie sich in Basen überführen, Kampfor, $C_{10} \coprod_{10} O$, z. B. in Bornylamın, $C_{10} \coprod_{17} N \coprod_{17} 1_{17}$, die kristallisierende Derivate liefern (Leuckart, B. 20, 104; forner 24 3993; 27, 3486).

Durch Reduktion mit Natrium gehen die Ketonkampfer in Alkoholkampfer (*Berthelot*) uber und konnen aus diesen durch Oxydation mit Bichromat und Schwefeläure wieder erhalten weiden.

Übergänge von Kampfern in Terpene: Die Hydroxylgruppe der Alkoholkampfer läßt sich durch Halogen ersetzen; die so erhaltenen Chloride spalten mit alkoholischem Kali Halogenwasserstoff ab und liefern Terpene, z. B. gibt Borneol, C₁₀II₁₈O, Bornylchlorid, C₁₀II₁₇Cl, und dieses Camphen, C₁₀II₁₆; s. ferner B. 82, 3332.

Konstitution. Die Terpene der Molekularformel C₁₀ II₁₀ faßte man früher kurzweg als Dibydrocymole auf und leitete vom Dihydrocymol auch die Kampfer als zugehörige Ketene und Alkehole ab, wezu die Bildung von Cymol aus Pinen mittels Jed und aus Kampfer durch Phosphersäureanhydrid zu berechtigen schien; gerade diese Reaktionen sind aber komplexerer Natur und gestatten keine sieheren Schlüsse. Im Augenblick ist nur für wenige Terpene und Kampfer die genaue Konstitution festgestellt. Aus dem Verhalten und den synthetischen Reaktionen laßt sieh bis jetzt etwa folgendes schließen:

- 1. Die Terpone sind ungesättigte Kohlenwasserstoffe; es folgt dies aus den Reaktionen 2 und 3 (S. 471), der leichten Oxydierbarkeit sowie dem spektrometrischen Verhalten (S. 37).
- 2. Die Terpene enthalten einen geschlossenen Ring. Das den Terpenen, $C_{10}H_{10}$, entsprechende gesättigte Parassin

Decan, C₁₀II₂₂, besitzt sechs II-atome mehr. Waren die Terpene Olofine, so müßten sie nach Aufnahme von sechs einwertigen Atomen gesättigte Verbindungen geben. Man erhält selche (z. B. Tetrabromide) aber schon durch Zufugen von zwei oder vier einwertigen Atomen. Zum gleichen Resultat führt die spektrometrische Prüfung.

3. Bei den einfacheren, den monocyclischen Terpenen, ist dieser Ring ein sechsgliedriger. Dieselben gehen namlich, insbesondere durch Oxydationsmittel (s. S. 470, 1), leicht in Benzelderivate, speziell in p-Cymol, $C_{10}II_{14}$, über. Sie sind domnach (ebenso wie gewisse mit ihnen nahe verwandte Kampfer) als partiell hydrierte Benzelabkömmlinge (S. 332, 348, 362), und zwar als Dihydrocymole, $C_{10}II_{16}$, zu betrachten.

Dies wird bestütigt durch die oben besprochenen Synthesen Nr. 1 bis 3, insbesondere diejenige des Terpinens und Dipentens aus Linalool, welche Reaktion besondere Bedeutung gewinnt im Zusammenhang mit der Tatsache, daß das Citral , $O_{10}H_{10}O$ (S. 151), welches als Aldehyd zwei Atome Wasserstoff weniger enthält als der genannte zugehörige Alkohol Linalool, in ganz paralleler Reaktion durch Wasserabspaltung in Cymol übergeht (Semmler).

Als solche p-Dihydrocymole sind aufzufassen diejenigen Terpene, wolche vier einwertige Atome addieren, also zwei Äthylenbindungen enthalten. Baeyer empfiehlt diese 1. Gruppe von Terpenen (s. Übersicht S. 469; monocyclische Terpene) als "Terpangruppe" zusammen zu fassen. Das p-Hexahydrocymol, C₁₀H₂₀, wird Terpan genamt; in Anlehnung an die internationale Nomenklatur ist dann Tetrahydrocymol, C₁₀H₁₈, als Terpen (im speziellen) und Dihydrocymol, C₁₀H₁₆, als Terpadien zu bezeichnen (B. 27, 488).

Beispiele (ohne Spiegelbild- und Cistransisomere sind 14 Terpadiëne theoretisch möglich; Bozeichnungsweise s. S. 349 u. B. 27, 437):

Von diesen Formeln dürfte Nr. IV dem Terpinolen zukommen (d 1,4(8)-Terpadiën, Baeyer, B. 27, 450), withrend Nr. V (d 1,8(9)-Terpadiën) dem Limonen zugeschrieben wird (d. Wagner, B. 27, 1653). Die bezüglichen Konstitutionsermittelungen stützen sich wesentlich mit auf diejenige von Menthol und Menthen (s. u.).

4. Die bicyclischen Terpene C₁₀H₁₆ (II. Gruppe; S. 409) vermögen nur zwei einwertige Atome direkt aufzunehmen, enthalten also nur eine Äthylenbindung (Beweis ihres bicyclischen Kohlenstoffskeletts). Zur Systematik und Nomenklatur bicyclischer Systeme s. ll. 33, 3771. Im Pinen ist wahrscheinlich ein Hexamethylen- mit einem Tetramethylenring kombiniert; das Ringsystem des Camphens ist noch nicht sicher bekannt.

5. Die Kampfer zerfallen in ähnlicher Weise in zwei Hauptgruppen: die monocyclischen und die bicyclischen. Zu ersteren gehört insbesondere das Menthol, C₁₀H₂₀O. Da es durch Reduktion Hexahydrocymol ("o. N." "Terpan") liefert, erscheint es als ein Hydroxylderivat des letzteren, ein "Terpanol", und da es ein sekundarer Alkohol ist und bei der Oxydation das zugehörige Keton Menthon (ein "Terpanon") liefert, so muß sich das Hydroxyl in o-Stellung entweder zu C₃H₇ oder zu CH₃ befinden. Nun gibt das Carvon, U₁₀H₁₄O,

das Isomere des Carvacrols, $C_6H_8(O\bar{H}_8)(O_8\bar{H}_7)(O\bar{H})$, s. S. 421, durch Reduktion ein vom Menthon verschiedenes Terpanol, "Carvomenthol" (mit OH in 2), woraus für das OH des Menthols die Stellung (3) sich ergibt (Baeyer, B. 26, 820).

6. Die Konstitution der bicyclischen Kampfer, insbesondere des gewöhnlichen Kampfers, kann als aufgeklärt betrachtet werden.

Kekulé faßte seiner Zeit Kampfer als Ketotetrahydrocymol auf, während dafür jetzt die von Bredt aufgestellte Formel angenommen ist (s. u.; B. 26, 3040), welcher eine von Tiemann bevorzugte (B. 20, 119; A. 292, 55) ahnlich ist. (Kritik der verschiedenen Kampferformeln A. 316, 196.)

Aus Kampfer entsteht bei der Oxydation mit Salpetersäure kein Benzolderivat, sondern Kampfersäure, eine zweibasische Säure (was fur cyclische Ketone charakteristisch), welche mit Ohromsäure (Könngs, B. 26, 2337) Trimethylbernsteinsaure liefert; das Kohlenstoffskelett der letzteren dürfte demnach schon im Kampfer vorhanden sein. Beim Destillieren mit Phosphorpentoxyd erhält man dagegen unter Wasserabspaltung Cymol. Diesen Reaktionen sucht obige Formel gerecht zu werden durch Auffassung des Kampfers als Kombination zweier Cyclopentane mit drei gemeinsamen Ringgliedern, bzw. als Derivat eines Hexahydrobenzols mit durch ein O bruckenartig verbundenen p-Kohlenstoffatomen. Die Kampfersdure leitet sich vom Kampfer dann durch oxydative Spaltung des einen Funfringes ab (vgl. Occaalkaloide).

Das Caron dürste die Kombination eines Trimethylen- und eines

Hexahydrobenzolringes enthalten (Baeyer, B. 29, 2801).

7. Uber Zusammenhang zwischen Konstitution und optischem Verhalten: s. Bruhl, B. 21, 145, 457; 25, 151 usw.

Spezielle Charakteristik der Terpene und Kampfer.

I. Monocyclische Terpene und Kampfer.

a) Kohlenwasserstoffe.

Dipenten (\$\alpha\$ 1,8 (9)-Terpadiën?), inaktives Limonen, Cinen, \$C_{10}\text{H}_{18}\$. Sehr verbreitet im Pflanzenreich, findet sich z. B. im Oleum Cinae, neben Cineol. Entsteht aus Pinen, Camphen, Limonen usw. durch mehrstündiges Erhitzen auf 250 bis 270° (Isomerisation). Bildet sich ferner aus Pinen unter dem Einflusse verdünnter alkoholischer Schwefelsäure, aus Isopren durch Polymerisation, aus Kautschuk durch Destillation, neben Isopren usf. Angenehm eitronenartig 'riechende Flüssigkeit vom S.-P. 175 bis 176°. Optisch inaktiv. Ist beständiger als Pinen. Sein (inaktives) Nitrosochlorid gibt durch Abspaltung von Salzsäure das sogenannte Nitrosodipenten (inaktives Carvoxim), vom Sm.-P.93°. Konstil.: B. 28, 2145; 31, 1402; Synthese: s. S. 470, sub 5.

Dipentendihydrochlorid, $C_{10} \Pi_{18} Cl_2$, zwei elstransisomere Modifikationen (Sm.-P. 50 und etwa 25°), und Dipententetrabromid, $C_{10} \Pi_{16} Br_4$, Sm.-P. 125°, entstehen durch Salzsäure- bzw. Bromanlagerung.

d-Limonen, Hesperiden, Citren, Carven (Konstit. s. S. 473), ist der Hauptbestandteil des Pomeranzenschalenöls (Ol. cort. Aurant.); ferner der Hauptbestandteil des Dillöls, Kümmelöls, Erigeronöls usw. Mit Pinen gemischt bildet es das Citronenöl. Es siedet bei 1750 und bildet ein bei 1040 schmelzendes, rechtsdrehendes Tetrabromid, C₁₀H₁₀Br₄. Es wird sehr leicht zu Dipenten inaktiviert.

1-Limonen ist neben l-Pinen im Fichtennadelöl enthalten; darstellbar aus d-Carvon (B. 33, 736). Sein Tetrabromid, gleichfalls

bei 104° schmelzend, verhalt sich zum d-Limonentetrabromid wie 1- \times u d-Weinsäure und vereinigt sich mit jenem zu dem der Traubensaure entsprechenden Dipententetrabromid vom Sm.-P. 125° (s. o.). d- bzw. 1-Nitrosolimonen, $C_{10}H_{15}NO$, sind identisch mit den Carvoximen (S. 477).

Vom p-Cymol leiten sich ferner noch folgende Terpadiene ab: (Terpinen, d- und l-Phellandren (kommen in Pflanzen vor), Torpinolen (entsteht aus Terpineol durch Wasserabspaltung) und dus nus Succinylobernsteinsäureester synthetisch dargestellte Dihydrocymol (s. S. 470). Sylvestren (Hauptbestandteil des schwedischen und russischen Terpentinöls) leitet sich wahrscheinlich vom m-Cymol ab, Auch einfach ungesättigte und vollkommen gesättigte Kohlenwaserstoffe der p-Cymolreihe sind dargestellt worden: O10 II18 (z. B. Menthon) bzw. C10 II20 (Hexahydro-p-cymol).

Als niederes Homologes der Terpene erscheint das Cantharon, $\mathrm{C}_6\mathrm{H}_{12}$ (aus Cantharidin durch Phosphorpentasulfid). S.-P. 135°; riecht terpentmartig und verharzt an der Luft. Gibt bei der Oxydation Orthotoluylsaure und Phtalsiture, ist daher sehr wahrscheinlich o-Dihydroxyloi.

b) Alkohole und Ketone.

1. Menthol (3-Terpanol), Menthakumpfer, C_{10} II₁₉. OII, cin gesättigter .sekundärer Alkohol, ist der Hauptbestandteil des Pfesserminzöls (Mentha piperita). Kristallinische Masse; Sm.-P. 42°; S. P. 213°. Liesert beim Erhitzen mit Kupfersulfat glatt Cymol. Reduktion führt zu Hexahydrocymol, Oxydation mit Permanganat zu β -Methyladipinsäure. Menthol wird als Antisepticum und Anästheticum verwendet.

Es sind vier Spiegelbildisomere vorauszuschen (A. 280, 363).

Menthon (3-Terpanon), C₁₀ II₁₈ O, durch Oxydation des Menthols erhalten, ist das zugehörige Keton. Flüssig, S.-P. 207°, zeigt zarten Pfesserminzgeruch. Last sich glatt in Thymol übersühren (B. 20, 420). Konstit.: S. 474.

Pulegon ($\Delta 4(8)$ -Terpen-3-on), $C_{10}\,\Pi_{10}\,O$, ist im Polciël enthalten; reduzierbar zu Menthon, oxydierbar zu Aceton und β -Mothyladipinsaure; liefert beim Erhitzen mit Wasser unter Druck oder mit Sauren Aceton und 8-Methyleyelohexanon (B. 32, 3338).

2. Carvomenthol (2-Terpanol), Tetrahydrocarveol, $U_{10}\Pi_{00}O$, entsteht durch Reduktion des Carvons (Zwischenprodukt dahei 1st Dihydrocarveol, $U_{10}\Pi_{18}O$).

Carvomenthon (2-Terpanen), Tetrahydrocarven, $C_{10}\Pi_{18}O$, ist das dem Alkohol Carvomenthol entsprechende Keton (8. 474 und B. 26, 824).

Carvon (Terpadien-2-on), früher Carvol genannt, C₁₀ H₁₄O, der Hauptbestandteil des Kümmelols (aus Carum Carvi), bildet den Ausgangspunkt für die Darstellung dieser Substanzen. Wird durch Erhitzen mit glasiger Phosphorsaure in das isomere Carvacrol (S. 421; B. 19, 12) verwandelt und hat im Gegensatz zu diesem Ketoncharakter, woraus im wesentlichen seine Konstitution folgt. Über den Ort der Doppelbindungen s. A. 297, 122. Gibt mit Hydroxylamin Carvoxim, das wie Carvon selbst in drei optisch verschiedenen Modifikationen existiert und identisch mit Nitrosolimonen ist.

Bemerkenswert sind ferner Terpin (ein gesättigter zweiwertiger Alkohol), sein intramolekulares, ätherartiges Anhydrid Cineol und die beiden einfach ungesättigten, einwertigen, tertiaren Alkohole Terpineol und Terpenol. Synthese des Terpins und des Terpineols

s. B. 470, sub 5,

II. Bicyclische Terpene und Kampfer.

a) Kohlenwasserstoffe.

Pinen, C₁₀ H₁₀. Ist ein wesentlicher Bestandteil aller Terpentinöle und vieler anderen atherischen Öle. S.-P. 155 bis 156°. Tritt in zwei optisch-aktiven und einer inaktiven Form auf.

Das Terpentinöl wird aus dem Terpentin, dem Harzsaft von Pinusarten, durch Destillation mit Wasserdämpfen gewonnen, webei als Rückstand das Kolophonium (Geigenharz) hinterbleibt. Farblose Flüssigkeit von charakteristischem Geruch, stark lichtbrechend, in Wasser fast unlöslich, in Alkohol und Äther leicht loslich. S.-P. 158 bis 161°; Spez. Gew. 0,86 bis 0,89. Löst Harze, Kautschuk (daher zu Ölfarben, Lacken usw. verwendet), auch Schwefel, Phosphor usw. Absorbiert an der Luft Sauerstoff unter Ozonbildung und Verharzung; dabei entstehen geringe Mengen Ameisensture, Cymol usw. Verdunute Salpetersäure bildet Terephtalsäure, Terebinsaure, C₇H₁₀O₄ usw. Erhitzen mit Jod liefert unter heftiger Reaktion Cymol. Es wirkt antiseptisch und sekretionsbeschrünkend.

Pinon wird durch trockene Chlorwasserstoffsäure unter intramolekularer Umlagerung verwandelt in das Irüher Pinenhydrochlorid genannte Bornylchlorid, C₁₀H₁₇Cl (s. f. S.). Eine weitere Addition von HCl erfolgt nicht. Konstit. s. S. 474 und B. 29,

2776.

d-Pinen ist besonders im deutschen, schwedischen und amerikanischen, l-Pinen im französischen Terpentinöt enthalten.

Inaktives Pinen wird rein gewonnen durch Erhitzen des Pinennitrosochlorids, C₁₀ H₁₆ NOCl (Bildg. S. 471, 2c), mit Anilm (Abspaltung von NOCl). S.-P. 155 bis 150°; spez. Gow. 0,86.

Camphon, $C_{10}H_{16}$. Entsteht aus Bornylchlorid durch Erhitzen mit Seife, alkoholischem Kali, Anilin, Natriumacetat plus Eisessig usw. Dabei wird je nach dem angewandten Bornylchlorid ein d-, 1- oder i-Camphon erhalten. Feste kristallinische Masse, gegen 50^{0} schmelzend, die nach Terpentinol und Kampfer riecht. Durch Oxydation in Kampfer uberführbar (Berthelot). Konstit. s. S. 474.

Ferner sind hier noch die Fenchene, Bornylen usw. zu nennen.

Camphan, C₁₀H₁₈, der gesattigte Kohlenwasserstoff der Kampferreihe; aus Bornyljodd durch Reduktion; schnecartige, sehr flüchtige Kristalle; Sm.-P. 154°; S.-P. etwa 160°. Sowohl das aus d-, wie das aus l-Bornyljodid gewonnene Camphan ist optisch inaktiv. Das Camphanmolekül ist also symmetrisch (A. 316, 196).

b) Alkohole und Ketone.

1. Borneol, Borneokampfer, $C_{10}H_{17}$. OII. Findet sich in der Natur in rechts- und linksdrehender Form und entstellt aus Kampfer durch nascierenden Wasserstoff: $C_{10}H_{16}O + 2$ II $= C_{10}H_{18}O$. Dem Japankampfer sehr ähnlich; sechssoitige Blättchen. Sm.-P. 204°, S.-P. 212°. Oxydation verwandelt es zunächst in Kampfer.

Borneol besitzt den Charakter eines sekundüren Alkohols, bildet also z.B. ein Chlorid, das Bornylchlorid, C₁₀ II₁₇ Cl (s. v. S.), Sm.-P. 125°, das wegen seines Geruchs "künstlicher Kampfer" heißt. Dasselbe liefert durch Salzsaureabspaltung Camphen (s. d.). Bornylamin, s. S. 472. Übergang vom Bornyljodid zum Terpineol, B. 32, 2325.

Isoborneol, $C_{10}\Pi_{17}$. OH, ist wahrscheinlich ein dem Borneol stereoisomerer Alkohol, dessen Essigester als Hauptprodukt beim Erwärmen von Camphen mit Eisessig und verdünnter Schwefelsäure entsteht; Darstellung aus Pinen siehe unten. Dünne, hexagonale Blättehen. Sm.-1.2120.

Japankampfer, gew. Kampfer, $C_{10}\,II_{10}\,O$, wird aus dem Kampferbaum (Laurus camphora) durch Destillation mit Wasserdampfen gewonnen.

Ist synthetisch darstellbar aus Pinen bzw. den daran reichen Terpentinden: a) durch Überführung in Bornylchlorid (Pinenhydrochlorid, S. 477), Umwandlung desselben in Camphen (ibid.) und Oxydation des letzteren; b) durch Behandlung mit Oxalsdure, Salicylsäure usw., wodurch Isoboinylester entstehen, welche direkt oder nach Veiseifung durch Oxydation Kampfer liefern.

Farblose, durchscheinende und leicht sublimierende, glänzende Prismen von charakteristischem Geruch. Sm.-P. 175°. S.-P. 204°. Spez. Gew. 0,985. Ist in alkoholischer Lösung rechtsdrehend; das Drehungsvermögen ist je nach der Herkunft verschieden; der optische Antipode ist der Matricariakampfer. Geht beim Destillieren mit Phosphorsaureanhydrid in Cymol über, desgleichen, aber minder glatt, durch Chlorzink:

$$C_{10}\Pi_{16}O = C_{10}\Pi_{14} + \Pi_{2}O.$$

Konstit. s. S. 474. Durch Erhitzen mit Jod entsteht aus Kampfer (wie Terpentinß] in Cymol übergeht) Garvaerol — Oxycymol (s. S. 421). Durch Salpetersäure wird er zur zweibasischen Kampfersäure, $G_8H_{14}(GO_2H)_2$ (es existieren 4 optisch aktive, 2 inaktive Modifitationen) und weiter zu Camphoronsäure, $G_9H_{14}O_6$ (unsymmetrische Trimethyltricarballylsäure), usw. oxydiert. Letztere zerfallt bei der trockenen Destillation in Trimethylbernsteinsäure, Isobuttersäure, $G_9H_{14}O_6$, und Kohle (B. 26, 3047; A. 299, 139). Synthese der Camphoronsäure: J. Chem. Soc. 71, 1169; der racemischen Kampfersäure B. 36, 4832.

Kampfer liefert mit Hydroxylamin Kampferoxim, $C_{10} H_{16}(NOH)$, mit Amylnitrit und Natrium Isonitrosokampfer, $O_{10} H_{14} O(N.OH)$ [A. 274, 71], enthält daher eine Gruppe $OH_2.OO$.

- 2. Fenchon, $C_{10} \, U_{16} \, O$, als d-Fenchon in manchen-Fenchelölen, als l-Fenchon im Thujaol enthalten, ist ein dem Kampfer ahnliches Keton, und läßt sich auch in Terpene, die Fenchene, überführen.
- 3. Caron, 0_{10} M_{10} 0, aus Carvon auf kompliziertem Wege erhältlich, ist gegen Permanganat beständig. Konstit. s. S. 475.

III. Homi-, Sosqui-, Polytorpene und Verwandtes.

Die prozentische Zusammensetzung der Terpene kommt auch noch einigen Verbindungen abweichenden Molekulargewichts, aber ühnlicher chemischer Eigenschaften zu: den Hemiterpenen, C_5H_8 , z. B. Isopren (S. 60), welche durch Polymerisation in Terpene, z. B. Dipenten, übergehen; den Sesquiterpenen, $(C_5H_8)_8$: Cedren, Cardinen, Caryophyllen, Cloven = $C_{15}H_{24}$, S.-P. 250 bis 260°, und den Polyterpenen $(C_5H_8)_8$: Colophen, $C_{20}H_{32}$, S.-P. über 300° und

Kautschuk, (C₁₀ II₁₆)_x. Ist der erhärtete Milchsaft von (tropischen) Euphorbiacoen, Apocyncen usw. zumal von Siphonia (Ficus) elastica (Brasilien usw.), in reinem Zustande eine weiße, amorphe Masse und durch Lösen in Chloroform und Ausfällen mit Alkohol rein darstellbar. Verhalten bei der Destillation: s. Dipenten. Absorbiert an der Luft Sauerstoff. Kautschuk wird

durch Behandlung mit Ozon und Wasser glatt in Lavulinaldehyd und dessen um zwei Sauerstoffatome reicheres Peroxyd gespalten (Harries). Der Kautschuk ist daher violleicht ein Polymeres des 1,5-Dimethylcyclooctadiens CH₈. CCH₂. CH₂. CH₂. CH₂. CH₂ CH₃. CH₃. CH₄. CH₅. CH₆. CH₆

Terpentinartige Kohlenwasserstoffe, aber von abweichender Zusammensetzung, sind Iren, $C_{13}\Pi_{18}$, ein pflanzlicher, und das isomere Ionen, ein synthetisch erhaltener Riechstoff (Tiemann, B. 26, 2707. Überfuhrung des Ionens in Naphtalinderivate B. 32, 2429). Ihnen entsprechen kompliziertere Ketone:

Iron, C13 H20 O1 das riechende Prinzip der Iriswurzel, und

Ionon, das synthetisch erhaltene Isomere des vorigen. Beide zeigen in starker Verdünnung Veilchenblütenduft und stehen mit den Kohlenwasserstoffen Iren und Ionen in genetischem Zusammenhang (B. 31, 808).

Die seither besprochenen Verbindungen enthalten einen aus sechs Kohlenstoffatomen gebildeten Ring. Nun sind weiter zahlreiche Verbindungen bekannt, welche in ihrem Molokul zwei und mehr Benzolkerne enthalten.

- 1. Werden zwei Phenylgruppen direkt miteinander verbunden, so entsteht Diphenyl, Co II Co II (Gruppe XXVII).
- 2. Übernimmt eine Methylengruppe, d. i. ein Kohlenstoffatom, die Verbindung zweier Phenylgruppen, so resultiert das Diphenylmethan, C₀H₅-CII₂-C₆II₅ (Gruppe XXVIII).
- 3. Werden ebenso drei Benzolreste durch Methin verbunden, so entsteht Triphonylmethan, CH (C_0H_0)₈ (Gruppe XXIX).
- 4. Sodann können Benzelkerne durch zwei oder mehrere Kohlenstoffatome verbunden sein, wie im Dibenzyl, $C_6H_5-GH_2-G_6H_5$ (Gruppe XXX).

Von allen sub 1. bis 4. genannten Kohlenwasserstoffen leiten sich nun wieder Homologe ab; alle (mit Ausnahme des Diphenyls) haben wie das Toluel teils Benzel, teils Methancharakter (Diphenyl nur Benzolcharakter) und bilden völlig analoge Derivate, wie die Benzolkohlenwasserstoffe im engeren Sinne.

5. Weiter können Benzolkerne derartig sich zusammen gruppieren, daß ihnen je zwei Kohlenstoffatome gemeinsam, daß sie mit diesen gewissermaßen verschmolzen sind (s. u. Naphtalin und Anthracen, Gruppe XXXI usw.). Treten so ein Benzol- und ein Pentamethylenring zusammen, so gelangt man zum Inden (Gruppe XXXI, Anhang).

XXVII. Diphenylgruppe.

Übersich t.							
1. Diphenyl, $C_0\Pi_5 - C_0\Pi_5$, $= C_{12}\Pi_{10}$							
p-Chlordiphenyl	C ₁₂ II ₀ Cl	p-p-Dichlordiphenyl	C ₁₂ H ₈ Cl ₂				
O-, p-Nitrodiphenyl .	C ¹² H ³ (N O ³)	$\begin{cases} \alpha = p-p- \\ \beta = o-p- \end{cases} $ Dinitro-	O15 H2 (NO5)5				
Amidodiphenyl	C ₁₂ H ₀ (NH ₂)	((p-p-) = lienzidin ((o-p-) = Diphenylin	O ₁₂ H ₈ (NH ₂) ₂				
Diphenylol	O ₁₂ H ₀ (OH)	Diphenole	O12 H8 (O H)2				
Cyandiphenyl	O12 II9 (ON)	Dicyandiphenyl	O12H8(ON)2				
Diphenylem bonsaure	$O_{12}\Pi_0(OO_2\Pi)$	Diphenyldicarlons	$C_{12}H_8(CO_2H)_2$				
 Phenyltolyle, C₆Π₅—C₆Π₄. CH₈, Ditolyle, C₆H₄(CH₈)—C₆H₄(CH₈), Diphenylbenzol, C₆H₁(C₆H₅)₂, Triphenylbenzol, C₆H₈(C₆, H₅)₄ usw. 							

1. Diphenyl, C₁₂ H₁₀ (Fittig 1862). Behandelt man Bromlognzol in atherischer Lösung mit Natrium, oder besser Jodbenzol unit Kupterbronzo (bei 230°), so vollzicht sich eine der Füttig'schen Reaktion (S. 354) analoge Synthese von Diphenyl:

$$2 C_0 H_5 J + 2 Cu = C_0 H_5 - C_0 H_5 + Cu_2 J_2$$
.

(Generolle Reaktion z. D. von symmetr. Diphonylderivaten, Wilmann, A. 332, 38 ff.)

Liphenyl entsteht ferner beim Durchleiten von Benzoldümpfen durch glühende Röhren und wird so dargestellt. Es ist Bernthsen, Organ. Chemie. 16. Aus., 91 auch im Steinkohlenteer onthalten. — Grolle, farblow Blutter, ex Alkohol und Ather leicht löslich. Sm.-P. 69% & P. 2002.

Diphenyl wird durch Chromature in Henra ause occal et. 22. dem ein Benzolkern bis auf das an den amberen dir d. 2. bare v. Kohlenstoffatom fortoxydiert wird. Hierare wie mer eine C. 2022 folgt die Konstitutionsformel des Diphenyls zu Call., C. H.

Dorivate des Diphenyls und seiner Remelogen.

Vom Diphonyl leiten nich, ebenso wie vom Benzel, exercier godelmte Renhe von Derivaten ab:

Die Zahl der möglichen Bone ten ist unterlich in verbeit eine der größere, als beim Benzel; so kann es schonez. Bedrel is der ist methyldiphenyle und zwelf Dimethyldiphenyle roben, nor einer Phonylxylyle, welche die beiden Methylreste in enem 12 en gene ist. Ditolyle, welche die Methylreste auf die beiden Phonylxylyle, welche die Methylreste auf die beiden Phonylxylyle.

Dia Konstitution der einzelnen Verbuelungen ist der 4,456 3. Coweisa und Überführung in Derivate bekannter letrakt in zu hoszugen. B. liefert o-Diazohenzendura mit ammoni ikalischen fungel zu s. St. 320, 132) eins neudliphenyldien hom one, die plecken Verktungen steht bei der Oxydation der Phonantineur feielie der zust. Weisten ein Ditolyl unbekannter konstitution dei der Oxydation diefert, zu ist unehenwierung daß er zust zu gegentliche one-Ditolyl handelt. (Vgl. z. B. die Linnerelingen stitution des ostfolbling z. Ber. 47, 1401.)

Bouzidin, $p, p' \sim Diamidodiplompl, |C_{12}|\Pi_{12}|N_2| (Zin_2) + 1 < 2 < Entsteht neben Diphonylin <math>(o, p' \sim Diamidodiphonyli) |D(1) | S(x, t) = 0$ wirkung von Säuren auf Hydrazohenzol unter model $(o, p' \sim Diagonny)$ des lotzteren

Wird auch erhalten aus p.p's-Dinitrodiphonyl food as a losses tomeron bei der Nitrierung von Diphonyl entstehenet, stag a fondaktion. Furldom Blattehene Sup. 122% destillert modere (22 im Vakuum, ist elmakterisiert durch die Schwert la lieuwe des Sulfats (vgl. Ruschig, Z. angow. Ch. 1904, S. 24-24

Allo Darivato des Hydrazobenzole, for denon die pite fangais zur Hydrazogruppo undossetzt sind, liefern for der Linguistung; von Säuren Derivato des Benzielins. Forgebildes orthyde in the la (aus o-Nitrotolnol) des o-Toliclin, das o-Hydrae in old (s. s. o-Nitroanisol) das o-Anisidin (o, o'-Dimethoxybenzidin). Sind die p-Stellungen besetzt, so entstehen Gemische von Basen (siche "Semidin"-Umlagerung, S. 400).

Dinitrodiphenyle und deren Derivate, z. B. o, o'-Dinitro-diphenyl, C₁₂II₈(NO₂)₂, entstehen aus Nitrohalogenverbindungen des Benzols, bei denen die Nitrogruppe in o- oder p-Stellung zum Halogenatom vorhanden ist, durch Einwirkung fein verteilten Kupfers (Ber. 34, 2176) oder durch Behandeln von Nitrodiazoverbindungen mit Salzsäure und Kupferpulver oder Salzsäure und Cuprochlorid oder ammoniakalischer Cuprolösung (Ber. 34, 3327, 3802; Ann. 320, 132). o,o'-Dinitrodiphenyl und durch Reduktion das entsprechende Diamin daraus, o,o'-Diamidodiphenyl, sind auf diese Weise leicht zugänglich. Beim Erhitzen mit Schwefelsäure orhalt man aus letzterem unter Austritt von Ammoniak Carbazol (s. d. und Ber. 24, 197).

Ebenso wie Anilinsalze durch salpetrige Säure in Diazobenzolsalze übergehen, liefern die Diamidoderiyate des Diphenyls und der Homologen und Analogen Tetrazoverbindungen, welche sich mit Phenolon und Aminen sowie Sulfo- und Carbonsäuren derselben usw. usw. zu Disazofarhstoffen vereinigen lassen. Die vom Benzidin oder p.p'-Diamidodiphenylm, m, dorivaten sich ableitenden Disazofarbstoffe besitzen, sofern sie die Bildung wasserlöslicher Salze vermittelnde Sulfo- oder Carboxylgruppen enthalten, die Eigenschaft, ungebeizte Baumwolle direkt zu furbon ("substantive" Farbstoffe). Die Nuance derselben variiert, je nachdem ein Phenol der Benzelreihe oder eine Naphtylaminsulfosäure oder eine Naphtol-, Dioxynaphtalin- oder Amidonaphtolsulfosäure zur Kuppelung verwendet wird, von Gelb und Orange nach Rot und Violett bis Reinblau. Wichtige Farbstoffe dieser Klasse sind z. B. Chrysamin G = Benzidin + 2 Mol. Salicylsäure, Congo = Benzidin + 2 Mol. a-Naphtylaminsulfosäure-1,4, Benzopurpurin 4B = die entsprechende Kombination aus o-Tolidin.

Blaue Farbstoffe liefert vorzugsweise das Dianisidin; z. B. entsteht Diaminreinblau aus Dianisidin und 2 Mol. 1,8-Amidonaphtol-3,6-

disulfosäure.

Sulfoderivate des Benzidins sind von untergeordneter praktischer Bedeutung, ebense Benzidinsulfon und Sulfosauren dessellen.

Dioxydiphonyle, $O_{12}H_8$ (OH)2, entstehen aus den entsprechenden Diamidoderivaten durch Diazotieren und "Verkochen" der Tetrazoverbindung oder aus Diphenyldisulfosduren durch Kalischmelze.

Polyoxydiphenyle sind bekannt (Diresorcin, Nebenprodukt der Phloroglucindarstellung), ein Hexaoxydiphenyl, Muttersubstanz des

Coorulignons, Cedrirets.

Carbonsituren des Diphonyls entstehen 1. aus den zugehörigen Cyaniden, welche ihrerseits aus Sulfosäuren des Diphenyls durch Destillation mit Oyankalium erhalten werden, so die Di-p-diphenyldicarbonsäure, C12H8(CO2H)2, ein in Wasser, Alkohol und Äther unlosliches, weißes Pulver; 2. durch Oxydation von Phenanthren und C6 H4 . CO 2 H

ähnlichen Verbindungen, z.B. Diphensäure, 06H4.002H, eine Diortho-Verbindung (Schultz, Ann. 196, 1; 203, 95); 3. aus manchen

Diazocarbonsäulen durch Einwickung ammoniakalischer Cuptolosung. Das Doppellacton einer Hexaoxydiphenyldicarbonsäure ist

die aus Gallussaureäthylester in erdalkalischer Lösung entstehende Ellagsäure [Ber. 36, 212; Österr. Chem.-Ztg. (1908), 54].

Anhana.

Bei Einwirkung von Natrium auf ein Gemenge von p-Dibrombenzol und Brombenzol entsteht Diphenylbenzol, CoH, (CoH6)2. Flache Nadeln, Sm.-P. 2050; oxydierbar zu Diphenylmonocarbonsäure und Terophtalsaure.

Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in Acetophenon, $C_6\Pi_6$. CO. CH₈, entsteht, analog der Mesitylenbildung aus Aceton, Triphenylbenzol, $C_6 \coprod_3 (C_6 \coprod_5)_3$ (1:3:5). Rhombische Tafeln.

Diphenyl-biphenyl, $C_6H_5-C_6H_4-C_0H_4-C_0H_5$, aus p-Joddiphenyl und Cu, bildet farblose Blättehen.

XXVIII. Diphenylmethaugruppe.

Übersicht;					
$(O_0 H_6)_2 = O H_2$ Diphenylmethan	(O ₆ H ₂) ₂ =CH, OH Benzhydrol	(C ₆ H ₅) ₂ ==C O Benzophenon			
$(O_6 { m H_5})_2 = O { m II} - O { m H_3}$ Diphenylathan					
(O ₆ H ₅) ₂ =CH-CO ₂ H Diphenylessigsäure	(C ₆ Π_5) ₂ =0(0 Π)-0 O ₂ Π Benzilsture				
O ₆ H ₅ —CH ₂ —C ₆ H ₄ —CH ₃ Tolylphenylmethane	C ₆ H ₅ —OH (OH)—C ₆ H ₄ —OH ₈ Tolylphenylcarbinole	O ₀ H ₆ —CO—O ₀ H ₄ —OH ₄ Tolylphenylketone			
C ₆ H ₆ —CH ₂ —C ₆ H ₁ —CO ₁ H Benzylbenzoësauren usw.	C ₆ H ₅ —CH (OH)—C ₆ H ₄ —CO ₂ H Benzhydrolcarbonsauren	G ₀ H ₅ —OO—G ₆ H ₄ —OO ₂ H Benzoylbenzoeskuren			
$\overset{\mathrm{C_6H_4}}{\overset{\circ}{\mathrm{O}_6\mathrm{H_4}}}\!\!\!>\!\!\mathrm{OH_2}$ Fluoren	C ₆ H ₄ >CH . OH Ċ ₆ H ₄ Fluorenalkohol	C ₆ H ₄ >00 C ₆ H ₄ >00 Diphenylenketon			

Das Diphenylmethan leitet sich vom Methan ab durch Eintritt zweier Phenylgruppen, so wie das Toluol durch den einer solchen. Es ist daher dem letzteren Kohlenwasserstoff in den meisten Beziehungen durchaus ähnlich. Nur enthält es keine CH₄-gruppe mehr und kann daher durch Oxydation keine Säure (mit gleich vielen Kohlenstoffatomen) geben; durch Sauerstoffeintritt entstehen Benzhydrol und Benzephenen. Sobald aber weitere Kohlenstoffatome hinzutreten, wiederholen sich dieselben Verhältnisse wie beim Toluel, Xylol usw., und aus den entstandenen Homologen können die mannigfaltigsten Säuren, Alkoholsauren, Ketonsauren usw., hervorgehen.

Bildung von Diphenylmethan und seinen Derivaten:

1. Durch Einwirkung von Benzylchlorid auf Benzol unter Vermittelung von Zinkstaub (Zincke, A. 159, 374) oder Aluminiumehlorid (Friedel-Crafts) entsteht Diphenylmethan:

$$C_6H_5-CH_2CI+C_6H_6=C_6H_6-CH_2-C_6H_5+HCI.$$

Statt Benzol können auch dessen Homologe sowie Phenole und tertiäre Amine in Anwendung kommon.

In analoger Weise entsteht Diphenylmethan direkt durch Einwirkung von Methylenchlorid, CH₂ Cl₂, auf Benzel bei Gegenwart von Chloraluminium:

$$CH_2Cl_2 + 2C_0H_0 = CH_2(C_0H_0)_2 + 2HCl.$$

2. Durch Einwirkung von Fettaldehyden, wie Aldehyd oder Formaldehyd, auf Benzel usw. bei Gegenwart von konzentriorter Schwefelsture entstehen Diphenylmethankohlenwasserstoffe (Baeyer, B. 6, 221):

$$CII_3-CIIO + 2 C_0 II_0 = CII_3-CII (C_0 H_0)_2 + II_2 O_0$$
Diphenylathan

Aldehyd und Formaldehyd werden hierbei in Form von Paraldehyd, bzw. Methylal (S. 148) verwendet. Formaldehyd selbst kondensiert sich mit Anilin zu Diamido-, mit Dimethylanilin zu Tetramethyldiamidodiphenylmethan (s. d.). Weiteres s. a. B. 27, 2321.

Aromatische Aldehydo erzeugen Triphenylmethanderivate (S. 489).

2a. Analog treten aromatische Alkohole mit Benzol und Schwefelsture in Reaktion (V. Meyer):

$$C_0 II_0 - CII_2 \cdot OII + C_0 II_0 = C_0 II_0 - OII_2 - C_0 II_0 + II_2 O$$

Almliche Reaktionen sind auch mittels Ketonen, Aldehydsäuren und Ketonsäuren einerseits, Phenol und tertiären Anilinen anderseits ausgeführt worden.

3. Durch Einwirkung von Bonzoësäure auf Benzol bei Gegenwart von P₂O₅ entsteht Benzophenon (Merz, B. 6, 536):

$$C_{6}\,H_{5}-CO\,.\,O\,H\,+\,C_{6}\,H_{6}\,=\,C_{6}\,H_{5}-CO\,-C_{6}\,H_{6}\,+\,H_{2}\,O.$$

4. Durch Erhitzen der gemischten Kalksalze aromatischer Säuren entstehen Benzophenon bzw. analoge Kotone (nach der allgemeinen Bildungsweise 2. der Ketone, S. 152), so aus benzoesaurem Kalk für sich Benzophenon:

$$C_6H_5.CO_2$$
 ca + $C_6H_5.CO_2$.ca = $C_6H_5.CO.C_6H_5 + CO_8Ca$.

5. Durch Einwirkung von Benzoylchlorid usw. auf Benzol usw. unter Vermittelung von Aluminiumchlorid oder Eisenchlorid entstehen gleichfalls Ketone (Friedel-Crafts u. Ador, B. 10, 1854):

$$C_6H_6$$
.CO.Cl + $C_6H_6 = C_6H_6$.CO. C_6H_6 + IICl.

Auch hier (und bei 3.) können statt der Benzolkohlenwasserstoffe Phenole (besser Phenolather) oder tertiare Amine verwondet werden.

- 5a. Da die Saurechloride aus Benzolen, Phosgen und Chlorzink entstehen, so können statt ihrer unter den geeigneten Bedingungen aus diesen Agenzien sich direkt Ketone bilden.
- 6. Die obigen Ketone worden durch Erhitzen mit Zinkstaub, mit Jodwasserstoff und Phosphor, oder durch Natrium und Alkohol in die zugehörigen Kohlenwasserstoffe verwandelt.
- 1. Diphenylmethan, (C₆II₅)₂CII₂, wird aus Benzylchlorid, Benzol und Chloraluminium dargestellt (vgl. B. 27, 3238). Weiße Nadeln, Sm.-P. 26°. In Alkohol und Äther leicht löslich; riecht angenehm orangenartig und siedet unzersetzt bei 262°.

Bildet Nitro-, Amido- und Oxyderivate.

p-Diamidodiphenylmethan, $\operatorname{OH}_2(\mathbb{O}_6\Pi_4\operatorname{NH}_2)_2$, wird erhalten durch Erhitzen von Anhydroformaldehydanilin, O_0H_6 . N= OH_2 (s. d.) mit Anlin und Anilinsalz. Silberglanzende Blättchen, Sm.-P. 87°; kann zur Fuchsin-Darstellung (s. d.) dienen. Intermediär entsteht Anhydrop-Amidobenzylalkohol, NH: O_0H_4 : OH₂.

Sein Tetramethyl-derivat wird aus Dimethylanilin und Formaldehyd dargestellt.

Durch Erhitzen von Diphenylmethan mit Brom erhilt man Diphenylbrommethan, $(C_0H_5)_2CHBr$, welches mit Wasser bei 150° in

Benzhydrol, Diphenylcarbinol, $(C_0H_5)_2OH$. OH, übergeht. Letzteres entsteht auch aus Benzophenon durch Natriumannalgam oder Erhitzen mit Athylalkohol auf 800° , wobei Aldehyd gebildet wird. Seideglänzende Nadeln. Besitzt durchaus den Charakter eines sekundären Alkohols, bildet also Ester, Amin usw. und ist leicht oxydierbar zum zugehörigen Keton, dem Benzophenon.

Tetramethyldiamidobenzhydrol, $CH(OH)[C_0H_4N(OH_8)_2]_2$, entsteht u. a. durch Oxydation des zugehörigen Methans (s. o.) wie

Auramin, 487

durch Reduktion des entsprechenden Ketons (s. u.). Farblose Prismen in Eisessig mit intensiv blauer Farbe loslich. Dient zu vielen Farbstoffsynthesen.

Bonzophenon, Diphenylketon, (C₆II₅)₂CO, wird durch Destillation von benzoësaurem Kalk (Peligot 1834) dargestellt und entsteht auch direkt durch Oxydation des Diphenylmethans mit Chromsäure. Es ist das emfachste rein aromatische Keton und zeigt vollkommenen Ketoneharakter, ist also reduzierbar zu Benzhydrol, bildet mit Phenylhydrazin usw.

Es ist ausgezeichnet durch seinen Polymorphismus, und kristallisiert meist entweder in großen rhombischen Prismen, Sm.-P. 49° (stabil), oder in Rhomboedern, Sm.-P. 27° (labil), S.-P. 805°. Schmelzendes Kali zersetzt es zu Benzoesäure und Benzol.

Unter seinen Derivaten ist zu erwähnen das p-Diamidobenzophenon, $\mathrm{CO}(\mathbb{O}_n\Pi_4\,.\,\mathrm{NH_2})_2$, welches aus Fuchsin durch Kochen mit Salzsaure entsteht. Sm.-P. 237°. Seine Tetramethylverbindung, Tetramethyldramidobenzophenon, $\mathrm{CO}\left[\mathbb{O}_0\Pi_4\,\mathrm{N}(\mathrm{CH_3})_2\right]_2$, entsteht durch Einwirkung von Phosgen auf Dimethylanilin:

 $COUI_1 + 2C_0II_5 \cdot N(OII_3)_2 = CO[C_0II_1N(OII_3)_2]_2 + 2IICI_1$

Die Parastellung der Amidogruppen ist besonders nachgewiesen. Es steht in naher Beziehung zu Farbstoffen, indem es durch weitere Behandlung mit Dimethylanilin (plus Phosphoroxychlorid) in Kristallviolett (s. d.), durch Einwirkung von Ammoniak in Auramin (schöner gelber Farbstoff) und durch Amine in Derivate desselben übergeht (B. 20, 3260).

p-Dioxybenzophenon, $[G_0H_4(OH)]_2$ CO, entsteht u. a. bei der Zersetzung komplizierterer Farbstoffe (Rosanilin, Aurin) durch Erhitzen mit Wasser oder Alkalien. Einthält die Hydroxyle in Parastellung; s. B. 14, 328; 24, 1340. — Ein Derivat des o-Dioxybenzophenons ist das

Xanthon (s. Diphenylenmethanoxydgruppe).

Ein Trioxybenzophenon, Alizarinyelb A, wird durch Kondensation von Pyrogallol und Benzoesäure mittels Chlorzink erhalten. Gelber, beizenfärbender Farbstoff (ühnlich verwendbar wie Alizarin). B. 24, R. 878; 24, 967.

Homologo des Diphenylmethans; Fluoren.

2. Diphenylüthan, (C₆H₅), CH-CH₈ ("unsymmetrisches"; siehe S. 501), wird aus Benzel und Paraldehyd nach S. 485, 2. gewonnen. Unzersetzt siedende Flussigkeit. Von ihm leitet sieh ab die

Benzilsäure, Diphenylykolsäure, $(O_0\Pi_0)_2$ =O(OII)- $OO_2\Pi$, welche aus Benzil (8, 502) beim Schmelzen mit Kali (durch molekulare Umlagerung) entsteht. Nadeln oder Prismen, in konzentrierter Schwefelsäure mit blutroter Farbe löslich. Wird durch Jodwasserstoff reduziert zu

Diphenylessigsäure, $(C_6H_5)_2=CH-CO_2H$ (Nadeln oder Bhttschen), welche ihrerseits synthetisch aus Phenylbromessigsaure, $C_6H_5-CHBr-CO_2H$, Benzol und Zinkstaub nach Bildungsweise 1., 8. 485, erhalten worden ist (Konstitutionsbeweis). Durch Oxydation bilden bade Substanzen Benzophonon; es wird also wie in den enfacheren Fällen aller Kohlenstoff abgespalten, welcher nicht mit den Benzolkernen direkt verbunden ist.

3. Tolylphenylmethane, $C_0\Pi_5$ — CH_2 — $C_0\Pi_1$ — CH_3 . Von diesen entstehen die p- und o-Verbindung aus Benzylchlorid und Toluol nach S. 485. Sie liefern bei der Oxydation die entsprechenden Tolylphenylketone und dann die Benzoylbenzoesäure (s. u.).

Tolylphenylketone, C_0H_5 —CO— C_0H_4 — CH_3 (s. d. Übersicht S. 434). Darstellung: s. o. Von der p-Verbindung existieren zwoi stereoisomere p-Tolylphenylketoxime, deren Untersuchung zum Ausbau der Lehre von der Stickstoffisonerie wesentlich beigetragen hat (s. S. 159; *Hantzsch* und *Werner*, B. 23, 11; *Hantzsch*, B. 23, 2325, 2776):

(I)
$$CH_3-C_6H_4-C-C_6H_6$$
 und (II) $C_6H_6-C-C_6H_4-CH_3$ $N-OH$

Sie geben bei der Beckmann'schen Umlagerung (Behandeln mit in Eisessig und Essigsaureanhydrid gelostem Salzsäuregas, oder in Ätherlosung mit Phosphorpentachlorid und darauf mit Wasser oder mit Sohwefelsaure, vgl. B. 20, 2581; 24, 52, 4028; 27, 300; A. 296, 279, 312, 174) struktursomere Saureanlide, und zwar das stabile anti-Tolylphenylketoxim (Formel I), Toluylantid, $\mathrm{CH_3-C_6H_4-Co-NHC_6H_6}$ (spaltbar in Tolylsäure und Anilin), das lable syn-Tolylphenylketoxim (Formel II), dagegen Benztoluudid, $\mathrm{C_6H_5-Co-NHC_6H_6}$ (spaltbar in Benzoèsäure und Toluidin), neben Toluylanilid, da es sich unter den Reaktionsbedingungen zum Teil in die Anti-modifikation verwandelt.

Benzoylbenzoësauren, $O_6 II_6 - CO - O_6 II_4 - CO_2 II$ (B. 6, 907). Unter diesen ist die o-Saure (Sin.-P. 127°) z. B. auch synthetisch durch Erhitzen von Phtalsaureanhydrid mit Benzol und Aluminiumchlorid darstellbar. Sie sind zu Benzhydrolcarbonsauren (- Lacton) bzw. Benzylbenzoesauren (s. Übersicht) reduzierbar. Durch Erhitzen mit Phosphorsaureanhydrid auf 180° liefert die o-Saure Anthrachinen, wie denn überhaupt vom o-Tolylphenylmethan und -koton aus verschiedene Übergange zur Anthracenreihe (s. d.) führen.

4. Fluoren, Diphenylenmethan, C₀H₄>CII₇, steht zum Diphenylmethan in gleicher Beziehung wie Carbazol (s. d.) zum Diphenylamin. Es ist ein Diphenyl- und gleichzeitig ein Methanderivat. Im Steinkohlenteer enthalten. Bildet sich beim Durchleiten von Diphenylmethan durch glühende Röhren (wie Diphenyl aus Benzol), und aus Diphenylenketon durch glühenden Zinkstaub. Farblose, violett fluoreszierende Blättehen; Sm.-P. 118°, S.-P. 205°. Die Methylengruppe ist

auffallend reaktionsfähig (B. 34, 1050). Das zugehörige Keton, Diphonylonkoton, C₁₉ II.: CO (gelbe Prismen, Sm.-P. 84°), wird u. a. duich Erhitzen von Phenanthrenchmon mit Kalk erhalten, durch nassierenden Wasserstoff in Fluoronalkohol (S. 484; farblose Blütter, Sm.-P. 153°) und durch schmelzendes Kall in Diphenylearbonsature, C₀ II₅—C₀ II₄—CO₂ II, ubergeführt.

5. Tolylphonyläthan, $(O_0H_0)(O_7H_7)0H-0H_3$, enisteht durch Kondersation von Styrol mit Toluol (B. 24, 2785). In analoger Weise kondensiert sich Styrol mit Phonolen (B. 25, 3889).

XXIX. Triphonylmethangruppe.

Durch dreimaligen Eintritt von Phonyl in das Methan entsteht das Triphenylmethan, $\mathrm{GH}(\mathrm{C}_0\mathrm{H}_5)_3$, dem auch wieder Homologe, z. B. Tolyldiphenylmethan, $\mathrm{GH}(\mathrm{C}_0\mathrm{H}_1)_2$ Ditolyl-

phonylmethan, CH $\sim \frac{(C_0 \Pi_6)}{(C_0 \Pi_4, CH_3)_4}$, usw. korrespondieron.

Diese Kohlenwasserstoffe sind von besonderem Interesse als Muttersubstanzen ausgedehnter Reihen von Farbstoffen.

Ihro Bildung erfolgt in analoger Weise wie die der Diphonylmethanderivate durch Vermittelung von Zinkstaub oder Aluminiumehlerid bei Anwendung ehlerhaltiger, durch Vermittelung von Phosphorsaureanhydrid bei Verwendung sauerstoffhaltiger Verbindungen.

So ontstold das Triphenylmethan:

1. aus Benzalchlorid und Benzol:

$$O_0 \Pi_0 \cdot O \Pi O I_2 + 2 O_0 \Pi_0 = O_0 \Pi_0 \cdot O \Pi (O_0 \Pi_0)_2 + 2 \Pi O I_3$$

1n. aus Benzaldehyd, Benzol und Chlorzink (s. S. 485);

2. aus Chloroform und Bonzol durch Aluminiumohlorid;

$$3 C_0 H_0 + CH Cl_3 = CH (C_0 H_0)_0 - 3 HCl;$$

8. aus Benzhydrol (8. 486) und Benzol:

$$(C_0 \Pi_5)_2 : C \Pi : C \Pi : | \cdot C_0 \Pi_6 = (C_0 \Pi_5)_2 : C \Pi : (C_0 \Pi_6) : | \Pi_2 O.$$

Aus Benzaldehyd und Dimethylanilin entsteht die Loukobase des Bittermandelölgrüns (S. 492):

$$C_0H_5.\,CIIO + 2\,C_0H_5.\,N(CII_3)_2 = C_0H_5.\,CII: [C_0H_4.\,N(CII_4)_2]_2 + H_2O.$$

Durch Verwondung von anderen Aminbasen sowie von Phenolen wird eine Reihe verwandter Verbindungen (oft Leukoverbindungen von

Farbstoffen) dargestellt, wobei man die Wasserabspaltung durch Chlorzink, konzentrierte Schwefelsäure oder wasserfreie Oxalsäure erleichtert.

1. Triphenylmethan, $C_{19} II_{16}$, = $CII(C_0 II_5)_8$ (Kekulė und Franchimont, B. 5, 906). Aus Chloroform und Benzol darstellbar (Friedel-Crafts; vgl A. 194, 252; Nebenprodukt Diphonylmethan); desgl. aus Paraleukanilin, $C_{19} II_{13} (NII_2)_3$, durch Diazotierung (Eliminierung der Amidogruppen, E. u. O. Fischer). Darstellung aus Triphenylcarbinol durch Zinkstaub und Essigsäure. Schöne, weiße Prismen, in kaltem Alkohol schwer, in heißem, wie in Äther und Benzol leicht, in Wasser nicht löslich. Sm.-P. 93°, S.-P. 359°.

Kristallisiert aus Benzol mit einem Molekül "Kristallbenzol", eine bei vielen Triphenylmethanderivaten zu beobachtende Erscheinung.

Triphenylchlormethan, $(C_0 H_{6})_8 COl$, aus Tetrachlorkohlenstoff, Benzol und Aluminium- oder Eisenchlorid.

Durch Behandeln des Triphenylmethans mit Brom wird das Methanwasserstoffatom gegen Brom ausgetauscht unter Bildung von

Triphenylbrommethan, $(C_0 \coprod_{b})_8$, CBr. Durch Emwirkung von Metallen auf Triphenylchlormethan entsteht ein hochst reaktlonsfähiger, farbloser, in Lösung gelber Kohlenwasserstoff, welcher mit Jod Triphenyljodmethan liefert und mit größter Begierde Sauerstoff absorbiert unter Bildung des Superoxydes, $(C_0 \coprod_{b})_8 C$. O. O. $(C_0 \coprod_{b})_8 C$. $(C_0 \coprod_{b})_8 C$. Man kann diese Verbindung als Triphenylmethyl, $(C_0 \coprod_{b})_3 C$, mit dreiwertigem (1) Kohlenstoff auffassen; hiergegen spricht aber u. a. die Molekulargowichtsbestimmung. Betreffs anderer Konstitutionsformeln siehe z. B. B. 38, 190,

Triphenylearbinol, (C₆ H₅)₃ C. (OII), entsteht aus Triphenylmethanbromid beim Kochen mit H₂O; auch direkt aus Triphenylmethan durch Oxydation mit Chromsäure in Eisessiglösung. Darstellung aus Benzoesäureester und Phenylmagnesiumbromid nach Grignard. Glänzende Prismen, Sm.-P. 159°, unzersetzt destilliorbar; löst sich in konzentrierter Schwofelsäure mit gelber Farle.

Rauchende Salpetersäure wirkt auf Triphenylmethan ein unter Bildung von Trinitro-triphenylmethan, $(NO_2 \cdot O_0 \cdot II_4)_B \cdot OII$ (gelbe Schuppen), welches durch Chromsaure in

Trinitrotriphenylearbinol, $(NO_3, U_0H_4)_8 U.O.H$, übergeführt wird. Letzteres gibt bei der Behandlung mit Zinkstaub und Eisessig Pararosanilin, $(NH_2, O_0H_4)_1 U.O.H$, ersteres Paraleukanilin (S. 493).

2. Tolyldiphenylmethane, $(C_0 II_5)_2 : CH.C_0 II_4$ (CII₃). Auch von diesen leiten sich Farbstoffe ab, besonders von m-Tolyldiphenylmethan (CII₃ zum Methankohlenstoffatom in Meta-

stellung), welches aus dem gewöhnlichen Leukanilin (S. 493) durch Diazotierung darstellbar ist. Kleine Prismen, Sm.-P. 59,5°.

Triphenylmethanfarbstoffe.

Unter den Derivaten des Triphenylmethans und Tolyldiphenylmethans sind besonders interessant diejenigen, welche aus ihnen durch Eintritt von Amid, Hydroxyl oder Carboxyl hervorgehen. Der Eintritt von drei Amino- oder Hydroxylgruppen führt sie in die Leukoverbindungen von z. T. sehr wichtigen Farbstoffen über.

Zwei Amidogruppen sind zur Entwickelung des vollen Farbstoffcharakters nur dann genügend, wenn die Amidwasserstoffatome gegen Alkoholradikale ersetzt sind; eine Amidogruppe ist zu genanntem Zweck nicht ausreichend (s. u. p-Amidotriphenylmethau).

Man unterscheidet die Gruppen:

- 1. des Diamido triphenylmethans (Bittermandelölgrüngruppe);
 - 2. des Triamido-triphenylmethans (Rosanilingruppe);
 - 3. des Trioxy-triphenylmethans (Auringruppe);
 - 4. der Triphenylmethancarbonsäure (Eosingruppe).

Leukobasen oder Leukoverbindungen von Farbstoffen nennt man Substanzen, welche durch Reduktion der Farbstoffe (unter Addition von meist 2 At. Wasserstoff) entstehen, im Gegensatz zu letzteren ungefürbt sind und durch Oxydation wieder in sie übergeführt werden.

Alle Farbstoffe der Triphenylmethangruppe, ferner Indigo, Methylenblau, Safranin usw. sind imstande, solche Leukoverbindungen zu bilden. Als Reduktionsmittel dienen meist Zink und Salzsäure, Zinnehlorür oder Schwefelammonium.

Die Rückoxydation der Leukoverbindungen erfolgt häufig sehon rapid durch den Sauerstoff der Luft (Indigweiß, Leukomethylenblau), in der Triphenylmethangruppe erfolgt sie oft minder glatt. Leukobittermandelölgrün geht leicht durch Bleisuperoxyd in saurer Lösung, Leukanilin durch Erhitzen mit Chloranil in alkoholischer Lösung, oder beim Erhitzen des salzsauren Salzes für sich oder mit konzentrierter Arsensaurelösung oder mit Metalloxyden (wie Eisenoxydhydrat) m die zugehörige Farbbase über.

1. (Amido - und) Diamidotriphenylmethan-gruppe.

p-Amidotriphenylmethan ist synthetisch durch Kondensation von p-Nitrobenzaldehyd mit Benzol und nachfolgende Reduktion sowie aus Benzhydrol und Anilin darstellbar. Große Prismen, Sm.-P. 84°. Das zugehörige Carbinol ist farblos, seine Salze rot; dieselben farben die tierische Faser nicht.

p-Diamidotriphenylmethan, C_0H_5 — $OH(C_0H_1,NH_2)_2$. Wird durch Einwirkung von Chlorzink (oder von rauchender Salzsaure) auf ein Gemisch von Benzaldehyd und Amlinsulfat (-chlorid) daugestellt:

 $C_0 \coprod_5 . C \coprod O + 2 C_0 \coprod_5 N \coprod_2 = C_6 \coprod_5 . C \coprod : (O_6 \coprod_5 . N \coprod_2)_2 + \coprod_2 O.$

Glänzende Prismen. Die farblosen Salze liefern durch Oxydation einen unbestandigen, blauvoletten Farbstoff (Benzalviolett). Durch

Methylierung geht die Base uber in

Tetramethyl-di-p-amidotriphenylmethan, Leukomalachutgrün, O_0H_5 — $OH=[O_0H_4\cdot N(OH_8)_2]_0$, welches durch Erhitzen von Benzaldehyd und Dimethylanilm mit Chlorziuk oder Schwefelsiume dargestellt wird (S. 489; O. Fischer, A. 206, 103). Weiße Blüttchen oder Prismen. Bildet als zweiwertige Base farblose Salze und wird langsam an der Luft, sofort in schwefelsaurer Lösung durch Bleisuperoxyd in

Tetramethyldiamidotriphenylearbinol, $C_0 \coprod_5 . C(O \coprod) = [C_0 \coprod_5 N(C\coprod_3)_2]_2$ (bzw. dessen Sulfat), übergeführt. Die freie Base wird durch Fallen ihrer Salze mit Alkali erhalten. Sie bildet farblose Nadeln und lost sieh in der Kälte in Säure farblos auf (Salz I), beim Erwiemen aber tritt die intensiv grüne Färbung der Farbsalze (Salz II) herver (Erklärung s. S. 496):

$$\begin{array}{c} C_0 H_5 \cdot C(O\, H) < \begin{matrix} C_6 H_5 \cdot N(O\, H_8)_2 \\ \\ C_6 H_4 \cdot N(O\, H_3)_2, & H\, OI \end{matrix} \\ & (farbloses \, Salz \, I). \\ \end{array} \quad \begin{array}{c} C_0 H_5 \cdot C < \begin{matrix} C_0 H_5 \cdot N(O\, H_3)_2 \\ \\ C_0 H_5 \cdot C \end{matrix} \\ \\ & (gefurbtes \, Salz \, II). \\ \end{array}$$

Das Chlorzinkdoppelsalz bzw. Oxalat dieser Base bilden den wertvollen Farbstoff Bittermandelölgrün (Malachitgrün, Victoriagrün), in Wasser leicht lösliche, grune Tafeln. Dorselbe ist auch direkt durch Erhitzen von Benzetrichlerid mit Dimethylanilin und Chlorzink darstellbar (Doebner).

Das Brillantgrün ist die korrespondierende Äthylverbindung.

Ferner konnt man Diäthyldibenzyl-usw.-verbindungen, doren Sulfosäuren wertvolle Säurefarbstoffe sind: Säuregrün usw.

Verwendet man statt Benzaldehyd o-, m-oder p-Nitrobenzaldehyd, so erhâlt man Nitroderivate des (Lenko-) Malachitgrüns.

Fatentblau ist ein analoger Abkömmling der m-Oxybenzaldehydo-p-disulfosaure (A. 294, 376), welcher seine Alkalibeständigkeit der zum Methankohlenstoff orthoständigen Sulfogruppe verdankt. p-Nitrodiamidotriphenylmethan, $C_0\Pi_4(NO_2)$ — $CH(O_0\Pi_1,N\Pi_2)_2$, kann man aus p-Nitrobenzaldehyd, Anilmsulfat und Schwefelsture darstellen. Es geht durch Reduktion in Paraleukanilin uber. Durch Reduktion der isomeren m- und o-Verbindungen entstehen Isomere des Leukanilins [Pseudo- und Ortholeukanilin], welche durch Oxydation violette und braune Farbstoffe liefern.

2. Rosanilingruppe.

Das Fuchsin wurde zuerst 1856 von Natanson, kurz darauf von A. W. Hofmann (bei der Einwirkung von Tetrachlorkohlenstoff auf Anilin) erhalten, und 1859 zuerst technisch gewonnen. Die wissenschaftlichen Untersuchungen A. W. Hofmann's datioren von 1861 an. Die chemische Konstitution wurde durch Emil und Otto Fischer (1878, A. 191, 242) aufgeklärt (s. a. Caro u. Grache, B. 11, 1110).

Die Rosanilinfarbstoffe leiten sich teils vom Triphenylmethan, teils vom m-Tolyldiphenylmethan ab; im ersteren Falle bezeichnet man sie als Paraverbindungen ("Pararosanilin", weil aus Anilin und Paratoluidin dargestellt; "Pararosolsaure").

Paraloukanilin, C₁₀ II₁₉ N₈, und Loukanilin, C₂₀ II₂₁ N₈, entstehen durch Reduktion der zugehörigen Trinitroverbindungen sowie der entsprechenden Farbstoffbasen, des Pararosanilins bzw. Rosanilins (erstores auch durch die des p-Nitrodiamidetriphenylmethans). Die freien Loukobasen werden aus ihren Salzen durch Ammoniak als weiße oder rötliche, flockige Niederschläge gefällt und kristallisieren in farblosen Nadeln oder Blättehen vom Sm.-P. 203° bzw. 100°. Sie bilden als dreiwertige Basen farblose, kristallisierbare Salze.

Pararosanilin, $C_{19} II_{19} N_8 O$, Rosanilin, $C_{20} II_{21} N_4 O$, und die Base $C_{22} II_{25} N_8 O$ sind die den Fuchsinfarbstoffen bzw. dem Neufuchsin zugrunde liegenden Bason.

Darstellung. In der Technik wurde anfangs zur Fuchsindarstellung ein Gemenge von Anilin mit p- (und o-)Teluidin durch sirupförmige Arsensaure, Zinnehlerid, Quecksilberehlerid oder nitrat usf. oxydiert. Jetzt wird zur Darstellung des Rosanilins ein Gemisch von Nitrobenzel mit Anilin und Teluidin unter Zusatz von Eisen und Salzsäure erhitzt (Coupier).

Lift man in dem Oxydationsgemisch das o-Toluidin weg, so entsteht Pararosanilin, bei Anwesenheit jener Base aber Rosanilin.

Reines Amlin, fur sich oxyment, bildet gar kein Fuchsin, sondern indulinartige Produkte (s. Indulin).

Es erklärt sich dies dadurch, daß zur Fuchsinbildung ein Kohlenstoffatom erforderlich ist, welches die Bindung der Benzolkerne übernimmt ("Methankohlenstoff"); bei der Einwirkung von Tetrachlorkohlenstoff auf Anilin stammt es vom ersteren, bei der Oxydation eines Gemisches von Anilin und Toluidin von der Methylgruppe des letzteren her, entsprechend der schematischen Bildungsgleichung:

Pararosanilin bzw. Rosanilin entstehen ferner durch Erhitzen von p-Diamidodiphenylmethan (S. 486) mit Anilin bzw. o-Toluidin unter Zusatz eines Oxydationsmittels; B. 25, 802; in analogor Weise erhillt man Neufuchsin aus Diamidoditolylmethan [aus o-Toluidin und Formaldehyd], s. S. 486, o-Toluidin und einem Oxydationsmittel.

Eigenschaften. Pararosanilin und Rosanilin werden durch Fällen ihrer Salzlösungen mit Alkalien erhalten. Sie kristallisieren aus heißem Wasser oder Alkohol in farblosen Nadeln oder Blättehen, welche sich an der Luft röten. Sie sind dreiwertige Basen, stärker als Ammoniak.

Vermögen mit salpetriger Säure Trisdiazoverbindungen zu geben, welche beim Kochen mit Wasser in die zugeherigen Phenolfarbstoffe (Aurin und Rosolsaure) übergehen; sie sind daher primar.

Salze. Die Salze des Rosanilins, Pararosanilins usw.:

Fuchsin, 020H20N3Cl, salpetersaures Rosanilin, 020H20N8(NO3), essigsaures Rosanilin, Neufuchsin, 022H21N3Cl usw. sind die eigentlichen Farbstoffe. Während sie in Lösung prächtig fuchsinrot gefärbt sind und intensive Färbekraft besitzen (sie gehen ohne Boize auf Wolle und Seide), sind sie in fester Form metallisch-grün, cantharidenglänzend, von einer derjenigen der Lösung annühernd komplementüren Farbe. Sie sind in heißem Wasser und Alkohol ziemlich leicht löslich.

Die Lösung des Fuchsins wird durch schweflige Säure entlärbt, indem eine additionelle Verbindung, fuchsinschwoflige Säure, entsteht (B. 33, 289). Die entlärbte Lösung ist ein empfindliches Reagens auf Aldehyde, durch welche sie violettrot gefürbt wird (s. 8. 147; B. 21, R. 149 usw.).

Außer den obigen Salzen existieren auch saure Salze, z. B. $C_{20}H_{20}N_8Ol$ -|- 3 HOl (gelbbraun), welche mit viel Wasser in die neutralen Salze und freie Saure dissoziieren.

Umsetzungen. Durch Erhitzen des Rosanilins mit Chloroder Jodwasserstoff auf 200° wird es in Anilin und Toluidin gespalten. Beim Überhitzen mit Wasser liefert das Pararosanilin p-Dioxybenzophenon (S. 487; B. II, 1434), Ammoniak und Phenol.

Beim Kochen mit Salzsäure spaltet sich Rosanilin in p-Diamidobenzophenon (S. 487) und o-Tolnidin (B. 16, 1928; 19, 107; 22, 988).

Die Griess'sche Reaktion liefert aus Pararosanilin Triphenylcarbinol (B. 26, 2225).

Konstitution. Die Bezichungen zwischen den Rosanilinen und Triphenylmethan sind durch die Überführung des Leukanilins (durch Diazotierung) in Tolyldiphenylmethan und die entsprechende Umwandlung des Paraleukanilins in Triphenylmethan aufgeklärt worden (E. und O. Fischer, s. o.).

Paraleukanilin ist also Triamidotriphenylmethan, Leukanilin Triamidotolyldiphenylmethan. Die drei Amidogruppen sind nach S. 493 synthetisch einfuhrbar. Sie sind auf die drei Benzolreste gleichmäßig verteilt, was z. B. aus der Synthese des Paraleukanilins mittels p-Nitrobenzaldehyd (S. 493) hervolgeht. Man hat also folgende Formeln;

Die drei Amidogruppen stehen zum Methankohlenstoff in Purastellung. Dies ergibt sich: 1. aus der Überführbarkeit des Pararosanilins in p-Dioxybenzophenon und des Rosanilins in p-Diamidobenzophenon; 2. aus dem Nachweis, daß das Diamidotriphenylmethan, welches aus Benzaldehyd und Anilin entsteht, eine Di-para-Verbindung ist, da es in Di-p-oxybenzophenon überfuhrbar ist (B. 12, 1460); 3. aus der Synthese des Paraleukanilins mittels p-Nitrobenzaldehyd und Anilin (B. 15, 100), welche erweist, daß auch die dritte (aus der Nitrogruppe stammende) Amidgruppe die Parastellung einnimmt.

Die Farbstoffsalze bilden sich aus den Salzen der Leukobasen

durch Austritt von 2 At. Wasserstoff:

$$C_{10} H_{19} N_8$$
, $HCl-2 H = C_{19} H_{17} N_8$, HCl .

Dieser Übergang entspricht demjenigen des Hydrochinons in Chinon und demgemäß wird für die Farbstosse eine der Chinonsormel analoge "chinoide" Formel angenommen (E. u. O. Frscher):

salzsaures Pararosanilin.

Die diesen Farbsalzen zugrunde liegenden, nicht isolierbaren, ammoniumähnlichen Farbbasen (I) lagern sich leicht in die Carbinole oder Pseudobasen (II) um, z. B.

(I)
$$0 \leftarrow \begin{array}{c} C_0 & \Pi_4 & N & \Pi_2 \\ C_0 & \Pi_4 & N & \Pi_2 \\ C_0 & \Pi_4 & N & \Pi_2 \\ \end{array} \rightarrow HO \cdot 0 \leftarrow \begin{array}{c} C_0 & \Pi_4 & N & \Pi_2 \\ C_0 & \Pi_4 & N & \Pi_2 \\ \end{array}$$
 (II)

Pararosanihn

Mit Säuren regenerieren die letzteren unter Wasserabspaltung die Farbstoffe; bei Verwendung der Malachitgrundase erfolgt diese

Wasserabapaltung erst in der Warme (s. S. 492).

In cinzelnen Fallen kennt man auch die aus den Farbbasen durch Wasserabspaltung entstellenden "Ohinonimine" (siehe Triplienylp-rosanilm). Beim Rosanilin selbst existiert eine solche in Losungen gleichfalls ("Homolku'sche Base"), ist jedoch seither nicht isoliert (s. B. 37, 3434).

Eine andere von Rosenstieht (1880) ausgesprochene Auffassung der Farbsalze ist diejenige als Carbinolester:

Homologe und Isomere des Rosanilins s. S. 493; B. 15, 1453; 24, 553.

Saurefuchsin, Fuchsin S, ist eine Sulfosiure des Fuchsins und ein wertvoller Saurefarbstoff (zicht in schwachsaurem Bade auf Wolle und Seide auf).

Derivate des Rosanilins,

1. Methylierte Rosaniline (Hofmann, Lauth).

Die rote Farbe des Pararosanilins und Rosanilins wird durch den Eintritt von Methyl und Äthyl in eine mit der Zahl dieser Gruppen zunehmend violette Farbe verwandelt. Die Salze des Hexamethylpararosanilins haben eine prächtig blauviolette Nüance. Man kann zur Darstellung dieser "Mothylviolotte" entweder 1. fertiges Rosanilin methylieren (durch Chlormethyl usw.), oder 2. statt des Anilins mothyliertes Anilin (Dimothylanilin) der Oxydation (z. B. mit Kupfersalzen) unterwerfen (hierbei entstehen Pararosanilinderivate), oder endlich 3. Phosgen auf Dimothylanilin (oder letzteres auf zunächst gebildetes Tetramethyldiamidobenzophenen) einwirken lassen (s. B. 17, Ref. 339):

$$COCl_2 + 3O_0\Pi_5$$
. $N(OH_8)_2 = O(OH)[O_0H_1$. $N(OH_3)_2]_3$ -|- 2 HOL

In letzterem Falle entsteht Hexamethylviolett, welches schön kristallisiert ("Kristallviolett"), während die nach 1. und 2. dargestellten Methylviolette amorphe Gemische von liexa- mit (reterem) Penta- und Tetramethylrosanilin sind.

Das salzsaure Salz des Hexamethylpararosanilins hat offenbar die Konstitution;

$$\mathbb{C} \begin{bmatrix} [O_0 H_4 \cdot N(O H_3)_2]_2 \\ O_0 H_4 \cdot N(O H_3)_2 \cdot Ol \end{bmatrix}, \quad \text{bzw.} \quad \mathbb{C} \begin{bmatrix} [O_0 H_4 \cdot N(O H_1)_2]_2 \\ O_0 H_4 \cdot N(O H_3)_2 \cdot Ol \end{bmatrix}.$$

Das Hoxamethylearbinol enthält kein Amidwasserstoffatom mehr. Weiter einwirkendes Chlor- oder Jodmethyl kann also nur noch sich addieren. Hierbei tritt nun ein Farbenumschlag von Violett in Grün ein: die Verbindung $C_{19}H_{12}(CH_3)_0N_3Cl$, CH_3Cl ist ein grünor, als Methylgrün (Lichtgrün) bezeichneter Farbstoff.

Ähnlich dem Kristallviolett sind die hexasubstituierten Rosaniline, welche neben Methyl- oder Athyl- Benzylgruppen enthalten; ihre Sulfosuren bilden wertvolle Farbstoffe: Säureviolett usw.

2. Phenylierte Rosaniline. Durch sukzessiven Eintritt von Phenyl, C₀II₅, in das Rosanilin entstehen zuerst violette, dann (bei drei Phonylgruppen) blaue Farbstoffe. Das salzsaure

Triphenylrosanilin ist ein schöner, blauer, in Wasser unlöslicher, in Alkohol löslicher Farbstoff ("Anilinblau"). Man gewinnt es durch Erhitzen von Rosanilin mit Anilin bei Gegenwart von Benzoësäure, webei Ammoniak austritt, oder durch Oxydation von bereits phenyliertem Anilin, d. i. Diphenylamin, bei Gegenwart von z. B. Oxalsäure. Letztere liefert dabei den Methankohlenstoff. Das so entstehende schöne "Diphenylaminblau" (Spritblau) ist ein Pararosanilinderivat. Der Methankohlenstoff kann auch mittels Formaldehyd geliefert werden.

Reines Triphenylpararosanilin ist durch Einwirkung von Anilin (und Benzoesäure) auf Trianisylcarbinol ($OH_3O.O_6H_4$) $_3OOH$ (s. f. S.) erhalten worden (Baeyer, Ber. 37, 2870). Die Salze liefern bei der Behandlung mit Alkalien die phenylierte Iminbase,

$$(C_0 H_5 NHC_0 H_4)_2 = C = - N - C_0 H_5,$$

in schwarzen Kristallen (in indifferenten Lösungsmitteln mit braunroter Farbe löslich).

Durch Kondensation von Tetramethyldiamidobenzophenon mit

Phenyl-a-naphtylamin (s. d.) entsteht das Victoriablau B.

Die wasserunlöslichen Farbstoffe werden durch Sulfierung wasserloslich und stellen dann die Alkaliblau, Wasserblau, Lichtblau usw. des Handels vor.

3. Trioxytriphenylmethan, OH(CoH4.OH)3 (Auringruppe).

Die Rosolsäure wurde 1884 von Runge zuerst beobachtet.

Die sauerstoffhaltigen Aualoga des Pararosanilins und Rosanilins sind das Aurin, $C_{19} \coprod_{14} O_8$, und die Rosolsäure, $C_{20} \coprod_{16} O_3$:

82

Bornthson, Organ. Chemio. 10. Auil.

$$\text{Aurin}: \underbrace{C = \underbrace{C_6 H_4 \cdot O \Pi}_{C_0 H_4 \cdot O H}}_{C_0 H_4 \cdot O H} \quad \text{bzw.} \quad \underbrace{C = \underbrace{C_0 H_4 \cdot O \Pi}_{C_0 H_4 - O H}}_{C_0 H_4 = O}$$

Dieselben besitzen gleichfalls Farbstoffcharakter, sind aber nicht "basische", sondern "sehwach saure" Farbstoffe (Phenolfarbstoffe), zudem von weit geringerem Wert.

Sie entstehen aus den Diazoverbindungen des Pararosanilins (Aurin) bzw. Rosanilins (Roselsäure) (S. 494) durch Kochen mit Wasser (Caro und Wanklyn, 1866):

$$\begin{array}{c} C(OH)(C_0H_4-N_2-SO_4\Pi)_8+3\,H_2O=C(OH)(C_0H_4.OII)_8+3\,N_2+3\,H_2SO_4;\\ C(OH)(C_0H_4.O\,\Pi)_8=C_{10}\,\Pi_{14}\,O_8+H_2\,O \end{array}$$

(das zunächst entstehende Carbinel ist nicht existenzfähig und spaltet Wasser ab). Aus dieser nahen Beziehung zu den Rosanilinen folgen die Konstitutionsformeln.

Ferner bildet sich Aurin durch Erhitzen von Phenolnatrium mit Tetrachlorkohlenstoff auf 125°, und aus Phenol mittels Oxalsäure und Schwefelsaure bei 180 bis 150° (Kolbe-Schmitt 1859), wobei die Oxalsäure den Methankohlenstoff liefert; analog entsteht Rosolsäure durch Oxydation von Phenol plus Kresol durch Arsensäure plus Schwefelsäure. Phenol allein bildet durch Oxydation keine Rosolsäure.

Aurin und Rosolsäure sind dunkelrote, metallisch grün glänzende Nadeln oder Prismen, die sich in Alkalien mit fuchsinroter Farbe lösen und durch Säuren aus der Lösung wieder gefällt werden. Die Alkalisalze sind wenig beständig (ein Ammoniaksalz existiert, dunkelrote, blau schillernde Nadeln). Sonderbarerweise hat aber Aurin auch schwach basische Eigenschaften. Durch Reduktion entstehen die Leukoverbindungen, Leukaurin, $\mathrm{OH}(\mathcal{O}_6\Pi_4\cdot\mathrm{OH})_8$, und Leukorosolsäure, $\mathrm{OH}(\mathcal{O}_6H_4\cdot\mathrm{OH})_2(\mathcal{O}_0\Pi_8[\mathrm{CH}_8]\cdot\mathrm{OH})$, farblose Nadeln von Phenolcharakter. Überhitzen mit Wasser führt das Aurin in p-Dioxybenzophenon, $\mathrm{OO}(\mathcal{O}_0H_4\cdot\mathrm{OH})_2$, und Phenol, Überhitzen mit Ammoniak in Pararosanilin über.

Trianisylearbinol, (CH₃OO₆H₄)₈COH, der Trimethyläther des dem Aurin entsprechenden Carbinols, wird durch Oxydation des durch Kondensation von Anisaldehyd mit Anisol darstellbaren Trianisylmethans erhalten. Es ist farblos, bildet aber mit Säuren rot gefärbte Verbindungen (Ber. 35, 1198).

Das im Buchenholzteer enthaltene *Eupitton* ist ein hexamethoxyliertes Aurin, $O_{10}H_6(OH)_2(OOH_8)_0O$, seine (blauen) Salze heißen Pittakall,

Triphenylmethancarbonsliure (Eosingruppe). (Vgl. Baeyer, Δ. 183, 1; 202, 86.)

Triphenylmethan-o-carbonsaure, $OH(O_0H_0)_2(O_0H_1 . OO_2H)$. Farblose Nadeln, Sm.-P. 162°. Entsteht durch Reduktion des Phtalo-

phenons (s. unten) und gibt durch Kohlensaureabspaltung Triphonylmethan,

Triphenylearbinol-o-earbonsäure, $O(OH)(C_0H_5)_2(C_0H_4, OO_2H)$. Das Auhydrid dieser Säure, Phtalophenon genannt, wird durch Erhitzen von Phtalylehlorid mit Benzol und Aluminiumehlorid gewonnen (A. 202, 50) und bildet Blattehen vom Sm.-P. 115°. Die Säure selbst ist nicht existenzfahig; ihre Salze entstehen durch Auflösen des Anhydrids in Alkalien.

Das Phtalophenon ist einerseits ein Triphenylmethan, anderseits ein Phtalsaurederivat, entsprechend den Konstitutionsformeln;

es ist als Diphenylphtalid (Phtalid s. S. 459) zu betrachten.

Phtalophenon ist die Muttersubstanz einer großen Reihe von Derivaten, welche aus ihm durch Eintritt von Hydroxyl (oder auch von Amid) hervergehen. Dieselben werden durch Einwirkung von Phenolen auf Phtalsäureanhydrid dargestellt und als Phtaleine bezeichnet. So liefert Phenol das

Phenolphtalein,
$$C_0 II_4 < \frac{C(C_0 II_4.O II)_2}{CO}$$
,

und Rosorcin in analoger Weise und unter gleichzeitiger Abspattung eines Moleküls Wasser aus den zwei eintretenden Rosorcinresten das

Fluoresco'in,
$$O_0 II_4 < O(O_0 II_8(OII) > O)$$
.

Konstitution dieser Verbindungen: vgl. a. Bernthsen, Chem.-Ztg. 1892, 1956; ferner B. 26, 172; 28, 44, 397, 428; 29, 131, 199 ff.

Derartige Phtaleïne gehen als Oxy-Phtalephenone durch Reduktion in Oxyderivate der Triphenylmethancarbonsäure über, welche als "Phtaline" bezeichnet werden, z.B. das Phenolphtaleïn in Dioxytriphenylmethancarbonsäure, CII (C₀ II₄ · O II)₂ (—Phenolphtalin). Die Phtaline sind farbles und als Leukeverbindungen der Phtaleine zu betrachten.

Unter den Phtaleïnen befinden sich viele technisch wertvolle Farbstoffe, so die Eosine (Caro, Bacyer 1871).

Phenolphtalein, $O_{20}\Pi_{14}O_4$, wird dargestellt durch Erhitzen von Phtalsäureanhydrid mit Phonol und Schwefelsäure auf 115 bis 120° .

Entsteht auch aus Diphenylphtalid, indem man dies nitriert, die beiden eingetretenen Nitrogruppen zu Amidogruppen reduziert und diese durch Diazotierung in Hydroxyl verwandelt (Ann. 202, 68). Kristallisiert aus Alkohol in farblosen Krusten. Ist in Wasser fast unlöslich, löst sich aber in Alkalien mit schon roter Farbe, welche durch Saurezusatz wieder verschwindet. Es ist daher ein wichtiger Indikator; s. B. 17, 1017, 1097. Bildet ein Diacetylderivat. Konstitution s. o. Wird durch Kali und Zinkstaub zu

Phenolphtalin reduziert (farblose Nadeln), das sich in Alkali farblos lost, aber leicht wieder zum Phtalein zurückoxydiert wird.

Fluoran, $C_{20}\Pi_{12}O_{8}$, fruher als Phenolphtale'nanhydrid betrachtet, entsteht als Nebenprodukt bei der Phenolphtale'nschnelze und ist die Muttersubstanz der Fluoresceine. Konstit. B. 25, 1385, 2118.

Fluorescein, Resorcin-phtalein, $C_{20}II_{12}O_6 + II_2O$, wird aus Phtalsäureanhydrid und Resorcin durch Erhitzen auf 200° dargestellt. Es bildet ein gelbrotes bis dunkelrotes Kristallpulver, das sich in Alkohol mit gelbroter Farbe, in Alkali mit roter Farbe und prachtvoller grüner Fluorescenz löst. Roduzierhar zum Phtalin "Fluorescin". Durch Brom entsteht Tetrabromfluorescein, rote Kristalle, dessen Kaliumsalz, $C_{20}II_0Br_4O_5K_2$, den prachtigen Farbstoff Eosin bildet.

Viele Abkommlinge des 1,8-Dioxybenzols bilden in analoger Weise fluorescierende Faubstoffe.

Statt Phtalsaure kann man auch gechlorte, gebromte usw. Phtalsauren anwenden, so daß eine ganze Reihe von gelbroten bis (bei zunehmendem Halogengehalt) violettioten Eosinen (Tetrabromdijodeosin usw.), gleich Erythrosin, Rose de Bengalo, Phloxin usw. darstellbar ist. Bemerkenswert ist, daß auch manche anderen zweibasischen Säuren (z. B. Bernsteinsaure) fluoresceinartige Körper bilden.

Ersetzt man im Fluoresceïn die beiden Hydroxyle der Resorcinreste durch die Gruppe $N(C_2\Pi_5)_2$, so erhält man das (Tetraüthyl-) Rhodamin, $C_{20}H_{14}O_8[N(C_2\Pi_5)_2]_2OI$, einen prächtig fluorescierenden, reten, basischen Farbstoff. Es entsteht durch Erhitzen von Phtalsäureanhydrid mit Diäthyl-m-amidophenol (S. 419, vgl. a. Formerhodamin).

Galleïn, $C_{20}\Pi_{12}O_7$, erhält man aus Pyrogallol und Phtalsitureanhydrid. Es ist ein Anhydrid des normalen Phtaleïns des Pyrogallols.

Sein Phtalin, das Gallin, $O_{20} II_{14} O_7$, wird durch konzentrierte Schwefelsäule in das "Phtalidin", Coerulin, $O_{20} II_{12} O_6$, und dies durch Oxydation in das "Phtalidein", Coerule'in, $O_{20} II_{10} O_6$, einen weitvollen olivengrünen Farbstoff, übergeführt. Muttersubstanz der beiden letzteren Verbindungen ist das Phenylanthranol (s. d.). Nüheres Ubl. 1901, II, 775.

Über Tetraphenylmethan, O(O₆Π₅)₄, s. B. 36, 1088.

XXX. Dibenzylgruppe.

In den Verbindungen der Dibenzylgruppe hängen, wie aus ihren Bildungsweisen usw. hervorgeht, die beiden Benzelkerne durch zwei Kohlenstoffatome zusammen. Sie werden durch Oxydation alle in Benzeisäure übergeführt.

Man kann das Dibenzyl als symmetrisches Diphenyläthan (unsymmetrisches s. S. 437), das Stilben als s-Diphenylathylen, das Tolan als Diphenylacetylen bezeichnen.

Üborsicht.			
C ₀ H ₅ CH ₂ -CH ₂ -C ₀ H ₅ Dibenzyl	C ₀ II ₅ —CII=CII- Stilbon	$-\mathbf{U}_0\mathbf{H}_5$ $O_0\mathbf{H}_5$ $-\mathbf{C}\equiv\mathbf{C}-\mathbf{O}_0\mathbf{H}_5$ Tolan	
C ₆ H ₅ —CH ₂ —CO—C ₆ Desoxybenzein	T ₅ C ₆ II ₅ —U II	C ₆ II ₅ —CII(OII)—CII(OII)—C ₆ II ₅ IIydrobonzoine	
C ₆ H ₅ —UП(ОП)—00—0 Benzoin	оп ₅ С ₆ П ₅	-CO-CO-C ₆ II ₅	

Dibenzyl, $C_{14}\Pi_{14}$. Durch Behandeln von Benzylchlorid (2 Mol.) mit Natrium oder durch Oxydation von Toluol mit Kaliumpersulfat kann man die beiden frei werdenden Reste $C_0\Pi_5\,\mathrm{CH}_2$ — (Benzyl) verketten unter Bildung von Dibenzyl, einem Kohlenwasserstoff, der dem Ditolyl und Tolylphenylmethan isomer ist. Nadeln oder Blattehen, Sm.-P. 52°, S.-P. 284°.

Stilben, Diphenylathylen, $C_{14}II_{12}$, wird am besten aus Benzylmagnesiumchlorid und Benzaldehyd erhalten. Monokline Blätter oder Prismen, Sm.-P. 125°, gleichfalls unzersetzt siedend. Hat vollkommen den Charakter eines Olefins, indem es sieh z. B. mit Brom zu Stilbendibromid, C_6II_6 —CHBr—CHBr— C_6II_6 , verbindet und durch Jodwasserstoff in Dibenzyl übergeht. Beim Behandeln des Stilbendibromids mit alkoholischem Kali entsteht Tolan (s. u.); mit essigsaurem Silber bilden sieh zwei Di-Essigsäureester, welche durch Verseifung mit alkoholischem Ammoniak Hydro- und Isohydrobenzoin liefern (s. u.).

p-Diamidostilben, C₁₄H₁₀(NH₂)₂, und seine Disulfosiure ontstehen aus p-Nitrotoluol bzw. dessen Sulfosiure durch geeignete alkalische Reduktion. Sie dienen wie Benzidin zur Darstellung von nsubstantiven" Farbstossen (S. 483).

Tolan, $C_{14}II_{10}$, entsteht aus Stilbenbromid, wie Acetylen aus Äthylenbromid. Blüttehen oder Säulen vom Sm.-P. 60%. Vereinigt sich mit Ohlor zu einem Di- und einem Tetrachlorid.

Hydrobenzo'in und Isohydrobenzo'in, s-Diphenylylylot, $C_{14}H_{14}O_2$, gleich C_6H_5 —OH(OH)—OH(OH)— C_6H_5 , entstehen außer aus Stilbenbromid (s. o.) durch Einwirkung von Natriumamalgam auf Bittermandelol. Ersteres bildet rhombische Tafeln, Sm.-P. 138°, letzteres vierseitige Prismon, Sm.-P. 110°. Beide Verbindungen sind storeoisomer; ebenso ihre Diacetylester (A. 198, 115, 191; B. 30, 1531).

Die in der Übersicht weiter aufgeführten Verbindungen Benzoin, Benzol und Desoxybenzein hangen miteinander, wie sehen die Formeln zeigen, relativ nahe zusammen und sind gleichfalls aus dem Bittermandelöl darstellbar. Letzteres kondensiert (8. 146) sieh unter dem

Einfluß von Cyankalium in alkoholischer Lösung zu

Benzoin, $(2\,C_7\,\Pi_0\,O \Longrightarrow C_{14}\,\Pi_{12}\,O_2)$, schonen, glünzenden Prismen; Sm.-P. 134°; dies wird durch naseierenden Wasserstoff in Hydrobenzein übergoführt und entsteht auch daraus durch Oxydation. Es reduziert Fehling'sche Lösung sehen bei gewöhnlicher Temperatur unter Bildung von Benzil.

Benzil, C_0H_0 —CO—CO— C_0H_0 , entsteht aus Benzoïn durch Oxydation mit Salpetersiure. Große, sechsseitige Prismen, Sm.-P. 95°. Es geht durch Chromsaure in Benzoesaure über. Durch naseierenden Wasserstoff wird es je nach den Bedingungen zu Benzoin oder Desoxybenzoïn reduziert. Es reagiert mit Hydroxylanin; die entstehenden

Benzilmonoxime, $C_0 II_0 - 00 - 0(N \cdot 0 II) - C_0 II_0$, and

Benzildioxime, (0₆H₅)₂: [O(N.OH)]₂, existioren in storedisomeren Modifikationen. Vgl. Auwers, V. Meyer, B. 21 ft.; 24, 3207; Hantzsch und Werner, B. 23, 1; endlich B. 26, R. 310; 37, 4295.

Desoxybenzoin, $C_6\Pi_6-0\Pi_1-0O-U_0\Pi_6$, ist außer aus Benzil und aus Benzein (B. 25, 1728) auch durch Einwirkung des Chlorids der Phenylessigsäure, $C_0\Pi_6-0\Pi_2-0O$. O1, auf Benzel bei Gegenwart von Chloraluminum darstellbar. Große Tafeln, Sm.-P. 55°; unzersetzt destillierbar. Durch Jodwasserstoff geht es in Dibenzyl über. Eines seiner Methylenwasserstoffe ist wie im Acctessigester leicht austuuschbar gegen Alkyl. Man nennt den Best $C_6\Pi_6-0\Pi-0O-O_6\Pi_6$ "Deryl".

Durch Erhitzen von Benzil mit alkoholischem Kali entsteht unter eigentümlicher Umlagerung (ühnlich der Pinakolinbildung, S. 158) die

Benzilsäure, $(O_0.II_5)_2 = O(O.II) - O.O_2.II (8.487)$,

Eine Reihe dem Dibenzyl usw, homologer Verbindungen ist bekannt. Auch Carboxylgruppen können in Dibenzyl und Billben eintreten unter Bildung von "Phenylzimtsäure", "Diphenylbernsteinsäure", "Stilbendiearbonsaure" usw.

Anhang.

Auch mehr als zwei Kohlenstoffatome können die Verbindung zweier (mehrerer) Benzelkerne übernehmen. In Indigo z. B. sind die beiden Benzelreste durch vier Kohlenstoffatome verbunden, desgleichen in seinem Stammkohlenwasserstoff, dom

et l'esquelle

Diphenyldiacetylen, O_8H_5 —O \equiv C— O_0H_6 (Baeyer). Dasselbe entsteht durch Oxydation des Phenylacetylenkupfers, O_0H_5 . C \equiv 0. Cu, mit alkalischer Ferrioyankaliumlösung und bildet lange, bei 88° schmelzende Nadeln, welche mit Brom zu einem Octubromid zusammentreten. Sein in analoger Weise aus o-Nitrophenylacetylen darstellbares o-Dinitro-Derivat gibt beim Behandeln mit Schwefelsäure und dann Schwefelammonium Indigo (s. d., und

B. 15, 52).

Durch drei Kohlenstoffatome hängen zwei Benzolreste zusammen in der Dibenzoylessigsäure, (C₀II₅.CO)₂=0H-CO₂H, einer Dikotonsäure, deren Ester aus Benzoylessigsster durch Benzoylehlorid erhalten wird. Die freie Säure (Nadeln, Sm.-P. 100°) wird beim Kochen mit Wasser in Kohlensäure und das Diketon Dibenzoylmethan, (C₀II₅.CO)₂=CII₂, ubergeführt. Durch Einwirkung von Benzoylehlorid auf seine Natriumverbindung erhält man Tribenzoylmethan, (C₀II₅.CO)₈OH, welches in zwei desmotop-isomeren (vergl. S. 244) Formen vorkommt; B. 27, 117; A. 291, 81; B. 36, 3679.

Erwithnenswert sind ferner

und

Tetraphenyläthan, $(O_0\Pi_5)_2=OII-O\Pi=(O_0\Pi_5)_2$ (große Säulen), Tetraphenyläthylen, $(O_0H_5)_2=O=O=(O_0\Pi_5)_2$ (feine Nadeln),

Tetraphenylallen, $(O_6H_5)_2=C=C=C=(O_0H_5)_2$ (farblose Prismon).

Verbindungen mit kondensierten Kernen.

In den hochsiedenden Teilen des Steinkohlenteers ist eine Anzahl komplizierterer Kohlenwasserstoffe verhanden, darunter besonders das Naphtalin, C₁₀ II₈, das Anthracen, C₁₄ II₁₀, und das isomere Phonanthren, C₁₄ II₁₀. Ersteres findet sich in den bei 180 bis 200°, letztere in den bei etwa 340 bis 360° siedenden Fraktionen.

Diese Körper haben im Vergleich zum Benzel eine kompliziertere Zusammensetzung, und zwar unterscheidet sich die Zusammensetzung des Naphtalins von der des Benzels um C₄ II₂, die des Anthracens und Phenanthrens von derjenigen des Naphtalins um die gleiche Differenz. Diese Kohlenwasserstoffe zeigen in ihrem Verhalten die völligste Analogie mit Benzel, so daß sich von ihnen fast genau dieselben Arten von Verbindungen ableiten lassen, wie vom Benzel selbst.

Tatsächlich sind sie unzweifelhaft Benzolderivate; Anthracen gibt bei der Oxydation Benzoësäure, Naphtalin Phtalsaure, Phonanthren Diphensäure. Bildungsweisen und Verhalten (s. u.) dieser Kohlenwasserstoffe lassen schließen, daß zum Aufbau ihrer Moleküle mehrere Benzolkerne in der Weise zusammentroten, daß ihnen je zwei (oder zweimal zwei) benachbarte Kohlenstoffatome gemeinsam sind. Weiteres s. f. S. und S. 515.

Wie in diesen Fallen Benzolkerne, also Secheringe, je zwei Kohlenstoffatome gemein haben, sind auch Körper bekannt, in welchen ein Sechs- und ein Fünfring zwei gemeinschaftliche Glieder besitzen, s. z. B. die Indenabkömmlinge.

XXXI. Naphtalingruppe.

Naphtalin.

Naphtalin, C₁₀H₈. Entdeckt 1820 von Garden. Ist im Steinkohlenteer vorhanden und kristallisiert aus den bei 180 bis 200° übergegangenen Fraktionen desselben aus.

Bildung. 1. Durch Einwirkung der Glühhitze auf sehr viele kohlenstoffhaltige Substanzen, so beim Durchleiten von Methan, Äthylen, Acetylen, Alkohol, Essigsäure usw. durch glühende Rohren, gleichzeitig mit Benzel, Styrol usw.

2. Beim Überleiten von Phenylbutylendibromid, $O_0H_5-CH_2-CH_2-CHBr-CH_2Br$, uber schwach glühenden Ätzkulk (Aronheim):

 $C_{10}H_{12}Br_2 = C_{10}H_8 + 2HBr + H_2.$

3. Durch Einwirkung von o-Xylylenbromid (S. 365) auf die Natriumverbindung des symmetrischen Äthantetracarbonsauroesters (S. 271) entsteht nach der Gleichung:

$$C_0H_4 < _{OH_2Br}^{OH_2Br} + _{Na.\dot{O}(OO_2R)_2}^{Na.\dot{O}(OO_2R)_2} = C_0H_4 < _{OH_2-\dot{O}(OO_2R)_2}^{OH_2-O(OO_2R)_2} + 2NaBr$$

"Hydronaphtalintetracarbonsäureester", und hieraus durch Abspaltung von Kohlensäure und des überschüssigen Wasserstoffs Naphtalin (Baeyer und Perkin, B. 17, 448).

 Das α-Naphtol, C₁₀H₇. (OH), entsteht aus siedender Phenylise erotensäure (S. 455) durch Abspaltung von Wasser (Fittig und Erdmann, B. 16, 43) und gibt beim Erhitzen mit Zinkstaub Naphtalin. Weiteres s. u. Konstitution. Daß das Naphtalin einen Benzolrest enthält, in welchem zwei in Ortho-Stellung befindliche Wasserstoffatome durch die Gruppe $(C_4H_4)''$ vertreton sind, geht sowohl aus seiner Oxydierbarkeit zu Phtalsäure wie z. B. aus seiner Bildung aus o-Xylylenbromid hervor. Daß die vier Kohlenstoffatome dieser Gruppe ohne Vorzweigung aneinander gebunden sind, zeigt die Bildung des α -Naphtols (s. o. Bildungsweise 4.), aus welcher gleichzeitig folgt, daß das Endkohlenstoffatom der Seitenkette in den bereits vorhandenen Benzolkern eingreift unter Bildung eines neuen sechsgliedrigen Ringes:

Daß tatsächlich im Naphtalinmolekül ewei (sogenannte "kondensierte") Bensolkerne vorhanden sind, geht daraus hervor, daß bei Zerstörung nicht nur des einen, sondern auch des anderen sechsgliedrigen Ringes Phtalsäure bzw. Derivate desselben entstehen,

So läßt sich z. B. das α -Nitronaphtalin (S. 507) oxydieren zu Nitrophtalsaure, $C_6H_8(NO_2)(CO_2H)_2$, folglich ist der die Nitrogruppe bindende Benzolring intakt geblieben. Reduziert man aber das Nitrozu Amidonaphtalin und oxydiert dies, so erhält man keine Amidophtalsture oder ein Oxydationsprodukt derselben, sondern Phtalsaure selbst: ein Beweis, daß diesmal der die Amidogruppe bindende Benzolkern zerstört und der andere intakt geblieben ist (*Graebe* 1880). (Einen analogen Beweis *Graebe*'s s. A. 149, 20.)

Das Naphtalin erhält daher die Konstitutionsformel (Erlenmeyer 1866):

Diese Vereinigung zweier Benzelkerne ist von einer Medifikation ihrer Eigenschaften begleitet, so daß das Naphtalin und

seine Derivate von dem Benzel in mehrfacher Beziehung charakteristisch unterschieden sind. Solche Unterschiede zeigen sich z.B. zwischen den Naphtylaminen und dem Anilin, den Naphtolen und dem Phenol; ferner insbesondere in der leichteren Hydrierbarkeit der Naphtalinderivate, welche bis vier Wasserstoffatome leicht addieren.

Durch solche Addition verliert der hydrierte Kern ganz die Charakteristika des Benzolkerns und wird einem Radikat der Fettreihe sehr ähnlich, wahrend gleichzeitig der andere, nicht hydrierte Kern völlig den Charakter eines Benzolkerns annimmt (Bamberger). (Siehe Tetrahydronaphtole, S. 510.)

Speziolleres über die Konstitution des Naphtalins s. bei Hamberger, A. 257, 1; B. 24, 2064; ferner B. 24, R. 728.

Eigenschaften des Naphtalins. Es bildet in Wasser unlösliche, in heißem Alkohol und Äther leicht, in kaltem Alkohol und Ligroïn schwer lösliche, glanzende Blätter von charakteristisch teerartigem Geruch. Sm.-P. 80°, S.-P. 218°. Ausgezeichnet durch seine Sublimierbarkeit und Flüchtigkeit mit Wasserdampfen.

Das Naphtalin dient wesentlich zur Bereitung von Phtalsäure (für Eosin, Indigo usw.), von Dinitronaphtalinen und von Naphtylaminen und Naphtolen (für Azofarbstoffe); auch zur Carburierung von Leuchtgas. Es wirkt stark antiseptisch und findet therapeutische Verwendung. Es bildet mit Pikrinsäure eine molekulare Verbindung.

Es addiert, weit leichter als Benzol, zwei oder vier Atome Wasserstoff unter Bildung von Dihydronaphtalin, $O_{10}\,\Pi_8\,.\Pi_2$, und Tetrahydronaphtalin, $O_{10}\,\Pi_8\,.\Pi_2$ and Tetrahydronaphtalin, $O_{10}\,\Pi_8\,.\Pi_1$ (durchdringend riechendo Flüssigkeiten, die in der Hitze wieder rückwärts zorfallen). Durch intensive Einwirkung von Jodwasserstoff und Phosphor läßt sich auch der zweite Benzolkern hydrieren, so daß schließlich ein Dekahydronaphtalin, $O_{10}\,\Pi_{18}$, entsteht.

Analog bildet Naphtalin mit Chlorgas, leichter wie Benzel, Additionsprodukte; z. B. Naphtalindichlorid, C₁₀ H₈. Cl₂, und Naphtalintetrachlorid, C₁₀ H₈. Cl₄, welch letzteres (Sm.-P. 182°) durch Salpeter-

säure zu Phtalsäure oxydiert wird.

Abkömmlinge des Naphtalins.

Die Substitutionsprodukte usw. des Naphtalius können Mono-, Bi- usw. -Derivate desselben sein.

Die Monoderivate existieren stels in swei isomeren, als α - und β -Verbindung unterschiedenen Formen, also:

 $\begin{array}{cccc} C_{10}\,H_7\,CI & \alpha \\ \beta \end{array} \begin{array}{cccc} Ohlornaphtalin; & C_{10}\,H_7\,N\,H_2 & \alpha \\ O_{10}\,H_7\,(O\,H) & \alpha \\ \beta \end{array} \begin{array}{ccccc} Naphtol; & C_{10}\,H_7\,.O\,H_3 & \alpha \\ \beta \end{array} \begin{array}{ccccc} Naphtylamin; & C_{10}\,H_7\,.O\,H_3 & \alpha \\ \beta \end{array} \end{array} \begin{array}{cccccc} Naphtylamin; & C_{10}\,H_7\,.O\,H_3 & \alpha \\ \beta \end{array} \end{array}$

Durch eine der S. 340 ff. gegebenen ähnliche Beweisführung hat man nachweisen konnen, daß im Naphtalin je vier Wasserstoffatome gleichwertig sind, so daß in ihm die «-Stellung viermal, und zwar

zweimal in jedem Benzolkern, vorkommt (Atterberg).

Die oben gegebene Konstitutionsformel des Naphtalins gibt von dieser Tatsache in vorzüglicher Weise Rechenschaft, indem nach ihr die Stellungen 1=4=5=8, und 2=8=6=7 sind, aber 1 nicht gleich 2 ist. Daß in den a-Verbindungen die Stellung 1=4=5=8 besetzt ist (s. Schema S. 50%), ist durch Liebermann (A. 183, 225), Reverdin u. Nolling (B. 13, 36) und Fillig u. Erdmann (vgl. Bildungsweise 4, S. 504) begründet worden.

Biderivate des Naphtalins. Theoretisch leiten sich vom Naphtalinschema bei gleichen Substituenten 10, bei ungleichen 14 isomere Biderivate ab, desgleichen bei gleichen Substituenten 14 Triderivate. Damit übereinstimmend sind z.B. 10 Dichlorund 14 Trichlornaphtaline bekannt und ihrer Konstitution nach bestimmt (Armstrong und Wynne).

Die Stellung 1:8, gleich $\alpha_1:\alpha_4$, wird als "Peri"-Stellung bezeichnet; sie ahnelt bis zu einem gewissen Grade der Ortho-Stellung.

Berechnung der Anzahl isomerer Naphtalinderivate B. 38, 1910, 2131.

Halogennaphtaline.

a-Chlornaphtalin wird aus a-Naphtylamin nach Sandmeyer (S. 394', Nr. 3) gewonnen. Flussig.

Das direkt darstellbare α-Bromnaphtalın geht durch Erhitzen mit Aluminiumchlorid zum Teil in die β-Verbindung über. Sein Bromatom ist etwas leichter beweglich als dasjenige des Brombenzols.

Nitronaphtaline.

 α -Nitronaphtalin, $C_{10}\,H_7$. NO₂ (Laurent 1835), entsteht direkt durch Nitrieren des Naphtalins. Weiße Prismen; Sm.-P. 61°. Siedet unzersetzt und geht durch weitere Nitrierung in Di-, Tri- und Tetranitronaphtaline über. Von diesen sind das $\alpha_1\,\alpha_3$ - (oder «-) und $\alpha_1\,\alpha_4$ - (oder β -)Dinitronaphtalin durch zahlreiche Übergänge in Farbstoffe (z. B. Naphtazarin) ausgezeichnet.

β-Nitronaphtalin ontsteht aus β-Naphtylamin nach der Sand-

meyer'schen Methode (8. 394). Weiße Nadeln.

(4)

Naphtylamine; Naphtalinsulfosituren usw.

α-Naphtylamin, C₁₀ II₇. NH₂ (Zinin), wird durch Reduktion von α-Nitronaphtalın dargestellt. Es entsteht auch leicht durch Erhitzen von α-Naphtol mit Chlorcalciumammoniak (während Anilin aus Phenol analog nur schwierig entsteht):

$$C_{10} H_7.0H + NH_3 = C_{10} H_7.NH_2 + H_20.$$

Es bildet in Alkohol leicht lösliche farblose Nadeln oder Prismen vom Sm.-P. 50° und S.-P. 300° . Es sublimiert leicht und riecht unangenehm fakalartig. Es bräunt sich an der Luft. Gewisse Oxydationsmittel, z. B. Eisenehlerid, erzeugen in den Losungen seiner Salze einen blauen Niederschlag; andere bilden ein rotes Oxydationsprodukt. Chromsäure oxydiert zu α -Naphtochinon (s. u.). Es ist dem Anilin im übrigen sehr ahnlich. Über seine und des β -Naphtylamins Verschiedenheiten vom Anilin im Verhalten vgl. B. 23, 1124 ff.

Das isomere β-Naphtylamin, C₁₀H₇.NH₂ (*Tiebermann* 1876), wird aus β-Naphtol durch Erhitzen im Ammoniakstrome oder mit Chlorzinkammoniak dargestellt. Perlmutterglünzende, geruchlose Blattchen, Sm.-P. 112°; S.-P. 294°. Bestandiger als α-Naphtylamin; wird durch Oxydationsmittel nicht gefürbt.

Die Bildung von α - und β -Naphtylamin aus α - und β -Naphtol und Ammoniak geht besonders leicht in Gegenwart von Ammonsulfit vor sich. Intermediar entsteht hierbei β -Naphtol-schwefligsaures Ammon (mit Natriumbisulfit das entsprechende Natronsalz), welches sich dann mit Ammoniak umsetzt:

$$C_{10}H_7.0.80_2(NH_4) + N\Pi_8 = C_{10}H_7.NH_2 + (NH_4)_28O_8.$$

Es ist dies eine typische Reaktion zur Umwandlung zahlreicher Naphtol- in die entsprechenden Naphtylaminderivate (-sulfosituren usw.). Dieselbe ist umkehrbar, indem aus den Naphtylaminen (und -derivaten) mit Bisulfiten naphtolschweftigsaure Salze entstehen:

$$C_{10}H_7$$
. $NH_2+NaHSO_3=C_{10}H_7$. $O.SO_2Na+NII_3$, durch deren Verseifung dann die Naphtole usw. entstehen.

Beide Naphtylamine sind mittels Natrium und Alkohol reduzierbar zu Tetrahydroverbindungen. Das so entstehende Tetrahydroa-naphtylamin ist seiner Muttersubstanz sehr ähnlich, z. B. diazotierbar und hat ganz den Charakter des Anilins augenommen; die Wasserstoffatome sind in denjenigen Kern eingetreten, welcher nicht das NH2 trägt. Man nennt es (aromatisches) oder nar"-Tetrahydroa-naphtylamin. Das Tetrahydro-\(\beta\)-naphtylamin hingegen wird von salpetriger Saure nicht diazotiert, sondern in ein sehr beständiges Nitrit



übergeführt; bei ihm ist der die Amidgruppe bindende Kern hydriert, es hat die Eigenschaften eines Amins der Fettreihe angenommen, und man nennt es alteyeteisches oder "ac". Tetrahydro-β-naphtylamin. Bei der Oxydation der α-Verbindung entsteht Adipinsaure, bei jener der β-Verbindung o-Hydrozimtearbonsaure, $C_0H_4 < \frac{CO_2H}{CH_2-CH_2-CO_2H}$ (S. 466). Vgl. Bamberger u. A. (B. 21, 847, 1112, 1892; 22, 625, 767; 23, 876, 1124).

Auch ein ac-Tetrahydro-a- und ein ar-Tetrahydro-β-naphtyl-

amin and dargestellt.

Von beiden Naphtylaminen leiten sich wieder ab Methyl-, Dimethyl-naphtylamine, Phenyl-α- und -β-naphtylamine (technisch wichtig), Nitronaphtylamine, Diamidonaphtaline oder Naphtylondiamine, C₁₀ H₆(NH₂)₂, Diazoverbindungen, welche den Diazoverbindungen des Benzols, zumal in ihrer Fahigkeit, Azofarbstoffe zu liefern, vollkommen analog sind usw.

Amidoazonaphtalın, $C_{10}H_7-N=N-C_{10}H_0$. NII₂, entsteht aus a-Naphtylamın durch salpetrige Saure. Braunrote Nadeln mit grünem Metallglanz, Ist diazotierbar; die Diazoverbindung liefert beim Kochen mit Alkohol das Azonaphtalın, $C_{10}H_7-N=N-C_{10}H_7$, der a-Reihe (rote, stahlblau glünzende Prismen). Letzteres ist nach den sonst für Azobenzel geltenden Methoden nicht oder sehr schwierig darstellbar, dagegen aus SO₂ und a-Diazonaphtalin.

Die beiden aus Naphtalin und konzentrierter Schwefelsäure beim Erhitzen entstehenden Naphtalinsulfoshuren, $\mathbf{G}_{10}\mathbf{H}_7(\mathbf{S}\,\mathbf{G}_9\mathbf{H})$ (kristallinische, zerfließliche Körper), von denen die α -Saure durch Erhitzen mit Schwefelsaure sich in die β -Säure umlagert, vermögen durch Schmelzen mit Alkalien die beiden Naphtole, durch Erhitzen mit Cyankalium die zwei Cyannaphtaline, $\mathbf{G}_{10}\mathbf{H}_7$. CN (kristallisierende,

unzersetzt destillierbare Verbindungen), zu liefern.

Naphtalin disulfosturen, $O_{10}H_0(8O_4H)_2$. Die zwei isomeren $\beta_1\beta_8$ - und $\beta_1\beta_4$ -Sturen entstehen beim Sulfieren des Naphtalins mit konzentrierter Schwefelsture bei 160 bis 200°, während mit Schwefelsaurechlorhydrin in der Kalte die $\alpha_1\alpha_8$ -Sture, und aus β -Monosulfosture die $\alpha_1\beta_8$ -Sture sich bildet. Von Trisulfosturen ist vorzugsweise die $\alpha_1\beta_2\beta_3$ -Sture technisch von Bedeutung.

Von (α - und β -) Naphtylaminmonosulfosturen, $C_{1\theta} H_0 (NH_2) (S C_8 H)$, sind 13 Isomere (7 α , 6 β) bekannt. Die Naphthionsture, $(NH_2 \cdot S C_8 H = \alpha_1 : \alpha_2)$, ontsteht durch Sulforung des α -Naphtylamins; sie wird zur Darstellung von Azefarben verwendet, wie auch manche ihrer Isomeren. Unter diesen werden die $\alpha_1 \alpha_8$ - und $\alpha_1 \alpha_4$ -Säure durch Nitrieren der Naphtalin- α -sulfosture und Reduktion, die $\alpha_1 \beta_3$ - und $\alpha_1 \beta_4$ -Säure analog aus Naphtalin- β -sulfosture erhalten. Durch Sulforen von β -Naphtylamin in der Kalte entstehen die $\beta_1 \alpha_8$ - (Dahl) und $\beta_1 \alpha_4$ - (Badische), in der Hitze die $\beta_1 \beta_8$ - (Bronner) und $\beta_1 \beta_4$ - (β -) Verbindungen.

Ferner kennt man etwa 20 Naphtylamin-di- und etwa 10 -trisulfosäuren, die teils direkt aus α - oder β -Naphtylamin, teils durch Nitrieren und Amidieren von Naphtalinsulfosäuren usw. dargestellt weiden, und unter denen die $\alpha_1\beta_2\beta_3$ - (Freund), $\alpha_1\beta_2\alpha_4$ - (= ε), $\alpha_1\alpha_2\alpha_4$ - (= σ) und $\beta_1\beta_3\alpha_4$ - (= γ) Säuren erwahnt seien.

Naphtole.

α- und β-Naphtol, C₁₀ H₇.OII, finden sich im Steinkohlenteer und sind außer aus den Naphtalinsulfosäuren (s. oben) auch durch Diazotierung der Naphtylamine oder Behandeln derselben mit Bisulfiten und dann Verseifung (s. Naphtylamine) leicht darstellbar. Sie bilden in heißem Wasser schwer, in Alkohol und Äther leicht lösliche, phenolartig riechende, glänzende Blättchen. Das α-Naphtol (Griess 1866) hat den Sm.-P. 95° und S.-P. 282°, das β-Naphtol (Schüffer 1869) den Sm.-P. 122° und S.-P. 288°. Beide sind leicht flüchtig, letzteres ein Antisepticum. Sie besitzen einen phenolartigen Charakter, haben jedoch dabei mehr Ahnlichkeit mit Alkoholen als die Phenole der Benzolreihe, indem ihre Hydroxylgruppen weit reaktionsfähiger sind als die der letzteren.

So sind sie durch Alkohol und Mineralsäure in die entsprechenden Naphtolather, $C_{10}H_7$, O. $C_2\Pi_5$, überführbar.

ar-Tetrahydro- α -naphtol, $C_{10}H_7$. H_4 . (OH), entsteht durch Hydrierung des α -Naphtols und hat den Charakter eines echten Phonols (meht des α -Naphtols). Analog werden aus β -Naphtol gleichzeitig ar- und ac-Tetrahydro- β -naphtol erhalten, von welchen die ar-Verbindung dem Phenol, die ac-Verbindung hingegen den Fettalkoholen im Verhalten entspricht.

Eisenchlorid oxydiert α -Naphtol unter violetten, β -Naphtol unter grünlichen Farbenerscheinungen zu Dinaphtolen, $C_{20}H_{12}(OH)_2$, welche den Diphenolen (S. 481) entsprechen und Abkömmlinge der Dinaphtyle (S. 513) sind. Durch vorsichtige Oxydation von α -Naphtol entsteht o-Zimtoarbonsäure, $C_0H_4(OO_2H)$ —OH=OH— OO_2H (S. 466), von β -Naphtol: o-Carboxylphenylglyoxylsäure (Phtalonsäure),

 $C_0H_4(CO_2H)-CO-CO_2H$.

Beide Naphtole bilden Ather, z. B. β -Naphtolmethyläther, $C_{10}H_7$. O. OH_8 (von Fruchtgeruch, als "Nerolin" im Handel), Acetylnaphtole, $C_{10}H_7$. O(C_2H_8O) usw.

Von den Naphtolen leiten sich wie von den Phenolen wieder Nitro-, Di-, Trinitro-, Nitroso-, Amidoverbindungen usw. ab.

Das Dinitro- α -naphtol, $O_{10}H_5$ (NO₂)₂. OH, bildet als Calciumsalz das Martiusgelb (Naphtalingelb), und seine Sulfosiure das Naphtolgelb S (Caro), einen geschätzten gelben Farbstoff,

 α_1 -Nitroso- β_1 -naphtol und die isomere $\beta_1\alpha_1$ -Verbindung (letztore neben $\alpha_1\alpha_2$ -) entstehen bei der Einwirkung salpetriger Säure auf β - bzw. α -Naphtol. Gelbe Kristalle. Färben mit Eisensalzen gebeizte Stoffe grün ("Gambine"). Sie sind die den Naphtochinonen (s. f. S.) entsprechenden Oxime. Nitroso- β -naphtol liefert eine schwer lösliche Obaltiverbindung. Aufspaltung zu o-Cyanzimtsäure, $C_0H_4(CN)(CH:CH:CO_2H)$: Pat. 116123.

Die Nitro- und Nitrosonaphtole liefern durch Reduktion

Amidonaphtole, $C_{10} \coprod_0 (NH_2)(O \coprod)$, gleich den Amidophenolen leicht veränderliche Substanzen.

Eine Reihe Naphtol-mono, -di- usw. sulfosäuren sind bekannt, darunter: die $\alpha_1 \alpha_2$ -Naphtolsulfosäure (Nevile-Winther) aus Naphthionsäure, die $\beta_1 \alpha_1$ -Säure (Croceïnsaure) und die $\beta_1 \beta_3$ -Säure (Schäffer) aus β - Naphtol, die α - Naphtoldisulfosäuren $\alpha_1 \beta_2 \beta_3$ (Freund), $\alpha_1 \beta_2 \alpha_4$ (5), $\alpha_1 \alpha_2 \alpha_4$ (6), β - Naphtoldisulfosäure R ($\beta_1 \beta_2 \beta_3$), "R-Salz", und G ($\beta_1 \beta_3 \alpha_4$), "G-Salz" (die beiden letzteren aus β - Naphtol), usw.

Die meisten dieser Verbindungen sind wiederum in der Technik der Azofarbstoffe von großer Bedeutung. Ihnen schließt sich eine Anzahl von Amidonaphtolsulfosäuren an (bis jetzt etwa 60 bekannt), darunter die β_1 -Amido- α_4 -naphtol- β_3 -sulfosaure (${}_n\gamma^{\mu}$), die $\alpha_1\alpha_4\alpha_2$ -Säure und die α_1 -Amido- α_4 -naphtol- $\beta_2\beta_3$ -disulfosäure (${}_nH$ -Säure"), aus β_1 -Naphtylamin- $\beta_3\alpha_4$ -disulfosäure bzw. der $\alpha_1\alpha_2\alpha_4$ - und $\alpha_1\alpha_4$ - $\beta_2\beta_3$ -Säure durch Verschmelzen mit Alkali dargestellt.

Das Natriumsalz der α₁-Amido-β₁-naphtol-β₈-sulfosäure dient

unter dem Namen Eikonogen als photographischer Entwickler.

Unter den durch Einwirkung von Diazoverbindungen, auch Diazonaphtalinsulfosituren und den Diazoverbindungen von Amidoazoverbindungen, auf Naphtylamine und Naphtole und speziell deren Sulfosäuren entstehenden, zum Teil sehr wichtigen Azofarbstoffen seien erwähnt:

Benzol-azo-«-naphtylamin, $C_6\Pi_6$ —N=N- $C_{10}H_6$. $N\Pi_2$;

Orange II, = $O_0 H_4 (S O_8 Na) - N = N - O_{10} H_0 (OH) [\beta];$

Ponceau 2 R, aus diazotiertom m-Xylidin und "R-Salz" (s. oben);

 $\begin{array}{lll} \textbf{Hehtrot: C}, & \textbf{U}_{10} \textbf{II}_{6} (\textbf{S} \, \textbf{O}_{8} \, \textbf{Na}) - \textbf{N} \!\!=\!\! \textbf{N} \!\!-\! \textbf{U}_{10} \textbf{II}_{5} (\textbf{O} \, \textbf{II}) (\textbf{S} \, \textbf{O}_{8} \, \textbf{Na}), & \textbf{aus} \\ \textbf{Naphthionsture und } & \textbf{u}_{1} \!\!-\! \textbf{Naphtol-} & \textbf{u}_{2} \!\!-\! \textbf{monosulfosture}; & \\ \end{array}$

Biebricher Scharlach, C_0H_3 (S O_8 Na) $_2$ —N=N- O_0H_4 -N=N- $O_{10}H_0$ (OII), aus Amideazobenzeldisulfesture und β -Naphtel;

Brillantsohwarz, $O_{10} \, \Pi_0 \, (S \, O_3 \, Na)_2 - N = N - O_{10} \, \Pi_0 - N = N - O_{10} \, \Pi_4 \, (O \, H) \, (S \, O_3 \, Na)_2$, aus Naphtylamindisulfosauro, «Naphtylamin und "R-Salz";

Palatinschwarz,

 $C_6H_4(SO_8Na)-N=N$ $C_{10}H_3(NH_2)(OH)(SO_8Na)$, ein "primärer" Disazofarbstoff aus je 1 Mol. Diazobenzolsulfosäure, «-Diazonaphtalin und a_1a_4 -Amidonaphtol- a_2 -sulfosaure.

Über Congo, Benzopurpurin, Benzazurin usw. S. 483.

Dioxynaphtaline; Naphtochinone.

Dioxynaphtaline, $C_{10}\Pi_0(OH)_2$. Es sind verschiedene Isomere bekannt. Drei von ihnen, die Hydronaphtochinone, α -, $= \alpha_1\alpha_2$, β -, $= \alpha_1\beta_1$, und $\beta_1\beta_3$ sind analog dem Hydrochinon zu chinonartigen Verbindungen (s. S. 426), den Naphtochinonen, oxydierbar.

Dioxynaphtalinsulfosäuren existieren in großer Anzahl, darunter die a_1a_4 -Dioxy- $\beta_2\beta_8$ -disulfosäure (Chromotropsäure) und die

ng-Sulfosaure ("S-Shure").

a-Naphtechinon, C₁₀ H₀ O₂, entsteht auch durch Oxydation von Naphtalin, a-Naphtylamin, a-Amidonaphtol usw. mit Chromshure. Gelbe, rhombische Tafeln. Sm.-P. 125°. Es ist das vollkommene Analogon des gewohnlichen (p-) Chinons (s. S. 426), riccht demselben ahnlich und ist mit Wasserdampfen flüchtig.

 β -Naphtochinon (gelbrote Blattchen, schwärzt sich beim Erhitzen auf 115 bis 120^9) riecht nicht und ist nicht flüchtig, ist also das Analogon des o-Chinons der Benzolreihe (s. S. 429) und des Phenanthrenchinons (s. d.).

-2,6-Naphtochinon, gelbrote, nicht flüchtige, geruchlose Prismen, die bei 135^9 grau werden; wirkt energischer oxydierend, als a- und β -Naphtochinon.

Die Strukturformeln der drei Chinone sind folgende:

«-Naphtochinon wird durch salpetrige Säure in Hydrindenderivate, β-Naphtochinon unter Sprengung eines Sechsringes in eine noch alle 10 Kohlenstoffatome enthaltende Lactonsaure übergefuhrt, von welcher aus Isochinolin (s. d.) zuganglich ist. B. 25, 888, 1138, 1168, 1403; 27, 733.

Auch Oxynaphtochinone, U10 II 02 (OII), sind bekannt.

Das gewöhnliche Oxynaphtochinon ist ein Hydroxylderivat des «-Naphtochinons (O:O:OH = $\alpha_1:\alpha_2:\beta_1$). Hin isomores Oxynaphtochinon (O:O:OH = $\alpha_1:\alpha_2:\alpha_3$), das Juglon, kommt in den Nußschalen vor (gelbe Nadeln) und ist synthetisch darstollbar (B. 20, 934).

Dioxynaphtochinone, C10H4O2(OH), sind: Naphtazarin, Alizarinschwarz, ein wertvoller Farbstoff, welcher durch Einwirkung

von Zink und Schwefelsäure auf «-Dinitronaphtalin entsteht und sich den Alizarinfarbstoffen ähnlich verhält.

Homologe des Naphtalins und verwandte Kohlenwasserstoffe; Carbonsäuren.

 α - und β -Methylnaphtalin, $C_{10}H_7$. CH_3 , sowie Dimethylnaphtaline, $C_{10}H_0(CH_8)_2$, finden sich im Steinkohlenteer. Sie lassen sich zum Teil synthetisch aus Naphtalin nach analogen Methoden wie die Homologen des Benzols aus diesem erhalten.

Die Naphtoësäuren, C_{10} Π_7 . (CO₂ Π), werden aus den Cyannaphtalinen durch Verseifung und auch nach anderen S. 442 ff. besprochenen synthetischen Methoden dargestellt und bilden feine, in heißem Wasser schwer losliche Nadeln, die beim Destillieren mit Kalk in Naphtalin und Kohlensaure zerfallen. Von ihnen leiten sich ab Oxynaphtoësäuren, C_{10} Π_6 (OH) (CO₂ Π), welche mit der Salicylsäure oder ihren Isomeren verwandt sind.

Von Naphtalindicarbonsduren, $O_{10}\Pi_{0}(OO_{2}H)_{2}$, ist z. B. bekannt die Naphtalsäure $(a_{1}:a_{4})$, welche bei hoherer Temperatur ein dem Phtalsaureanhydrid ähnliches Anhydrid bildet.

Phenylnaphtalin, $C_{10}H_7(C_0H_5)$, besteht aus einer Verbindung eines Naphtalin- und eines Benzolkerns und ist daher dem Diphenyl, $C_0H_5-C_0H_5$, analog. — Ähnliches gilt vom

Dinaphtyl, $C_{10}H_7-C_{10}H_7$, welches auch analog dem Diphenyl Dorivate (s. o. Dinaphtole) liefern kann. Die theoretisch vorauszusehenden drei Isomere ($\alpha\alpha$ -, $\beta\beta$ - und $\alpha\beta$ -Verbindung) sind auch bekannt.

Ein Abkömmling des Naphtalins ist auch das

Acenaphten, $C_{12}II_{10}$, gleich $C_{10}II_5 < \frac{CII_2}{\dot{C}II_2}$ ($\alpha_1:\alpha_4$), welches sich im Steinkohlenteer findet. Farblose Prismen; Sm.-P. 95°, S.-P. 277°. Gibt bei der Oxydation Naphtalsäure (s. o.).

Anhang: Inden.

Eine dem Naphtalin ähnliche Konstitution besitzt das Inden:

Inden,
$$= C_9 \Pi_8 = \frac{\Pi C}{\Pi C} O \Pi$$

Diese Formel zeigt eine Verschmelzung eines Benzel- und eines Cyclopentadiönringes (s. S. 332). Im Steinkohlenteer (Krümer und Bernthsen, Organ. Chemie 10. Aufl. 33

Spilker, B. 23, 3276). Wasserhelles Öl vom S.-P. 180° und Naphtalingeruch, welches durch konzentrierte Schwefelsaure verharzt wird, hegierig Sauerstoff aus der Luft aufnimmt und sich leicht polymerisiert (B. 36, 640). Salpetersaure oxydiert zu Phtalsäure, Pormangannt zu Homophtalsäure. Ist gleich vielen Derivaten auch synthetisch dargestellt worden (vgl. z. B. A. 247, 129; B. 22, 1830; 23, 1881, 1887, B. 502; 27, R. 465). Die zwei Wasserstoffatome der Methylengruppe sind wie im analogen Cyclopentadien und Fluoren besonders reaktionsfähig. Durch Reduktion mit Natrium und Alkohol hefert es Hydrinden, O_0H_{10} (fl., S.-P. 177°), einen Bestandteil des rohen Pseudocumols.

XXXII. Anthracen- und Phenanthrengruppe.

A. Anthracen.

Anthracen, C₁₄H₁₀. (Dumas und Laurent 1832; Fritzsche 1857.) Bildung: 1. Bei den pyrogenen, zu Benzol und Naphtalin führenden Reaktionen (S. 504) entsteht außer diesen auch Anthracen.

2. Durch Erhitzen von o-Tolylphenylketon mit Zinkstaub (B. 7, 16; mit Bleioxyd entsteht Anthrachinon, s. u.):

$$0_0 \Pi^4 <_{0\,\Pi^3}^{0\,\Pi^3} - 0_6 \Pi^6 = 0_6 \Pi^4 <_{0\,\Pi}^{0\,\Pi} > 0_0 \Pi^4 + \Pi^5 0.$$

3. Aus Benzylchlorid beim Erhitzen mit Wasser auf 2000 (neben Dibenzyl, B. 7, 276):

$$4 \; O_6 H_5 - O H_2 C I = C_{14} H_{10} + C_{14} \Pi_{14} + 4 \; \Pi \, O I.$$

4. Aus o-Brombenzylbromid und Natrium in ätherischer Lösung; dabei entsteht zunächst Hydroanthracen, welches durch Oxydation (z. T. spontan bei der Reaktion) in Anthracen übergeht (B. 12, 1965):

$$\begin{array}{c} C_{0}H_{4}<_{\mathrm{OH}_{2}\mathrm{Br}}^{\mathrm{Br}}+\frac{Br\Pi_{2}O}{Br}>O_{6}H_{1}+4Na=O_{0}H_{4}<_{\mathrm{OH}_{2}}^{\mathrm{OH}_{2}}>O_{0}H_{4}+4NaBr;\\ C_{0}H_{2}<_{\mathrm{OH}_{2}}^{\mathrm{OH}_{2}}>O_{6}H_{4}-2H=O_{6}H_{4}<_{\mathrm{\dot{U}H}}^{\mathrm{OH}_{2}}>O_{6}H_{4}. \end{array}$$

5. Beim Erhitzen von Benzol mit symmetrischem Tetrabromathan und Aluminiumehlorid (B. 16, 628; s. a. 26, 1706):

$$\sigma_0 \pi_0 + {_{\mathrm{Br}\,\dot{\mathrm{O}}\mathrm{H}\,\mathrm{Br}}^{\mathrm{C}\,\mathrm{H}\,\mathrm{Br}}} + \sigma_0 \pi_0 = \sigma_0 \, \pi_4 <_{\dot{\mathrm{O}}\mathrm{H}}^{\mathrm{OH}} > \sigma_0 \pi_4 + 4 \, \mathrm{H}\,\mathrm{Br}.$$

6. Durch Erhitzen von Phtalsäure anhydrid mit Benzol und Aluminiumchlorid oder bei der Einwirkung von Phtalsäure anhydrid auf Phenylmagnosiumbromid entsteht o-Benzoylbenzor-

säure und hieraus durch Erhitzen mit Schweselsäure Anthrachinon (Behr und van Dorp, B. 7, 578; vgl. Zeitschr. f. angew. Chemie 19, 669), welches durch Reduktion mit Zinkstaub Anthracen liefert:

$$\begin{split} C_0\,H_4 < & \begin{smallmatrix} 0\,O\\O&O \end{smallmatrix} > O + O_0\,\Pi_0 = C_0\,\Pi_1 < & \begin{smallmatrix} C_0\,C_0\,H_0\\O&O \end{smallmatrix} = O_0\,H_4 < & \begin{smallmatrix} C_0\\O&O \end{smallmatrix} > O_0\,\Pi_4 + H_2O; \\ C_0\,\Pi_4 < & \begin{smallmatrix} C_0\\O&O \end{smallmatrix} > O_0\,\Pi_4 + e\,\Pi = O_0\,\Pi_4 < & \begin{smallmatrix} C_0\Pi\\O&\Pi \end{smallmatrix} > O_0\,\Pi_4 + 2\,\Pi_2\,O. \end{split}$$

Anniog entsteht aus o-Benzylbenzoesäure Anthranol.

8. Aus Alizarin durch Zinkstaub s. S. 519.

Konstitution. Nach obigen Bildungsweisen und nach seiner Beziehung zum Anthrachinon, dessen Konstitution z. B. aus Bildungsweise 6. hervorgeht, enthält das Anthracenmolekül zwei Benzolkerne, C₀ II₄, welche durch eine Gruppe C₂ II₂ (Mittelgruppe) miteinander verbunden sind. Die Kohlenstoffatome dieser Mittelgruppe sind nach Bildungsweise 5. auch untereinander gebunden und nehmen an jedem Benzolkern die Ortho-Stellung zueinander ein (nach Bildungsweise 2. und 6. an einem, nach 4. auch an dem anderen Benzolkern; weitere Beweise s. z. B. v. Pechmann, B. 12, 2124). Somit ist das Anthracen schematisch durch die Formel I zu bezeichnen, und es kommt ihm eine der beiden Formeln II oder III zu:

Die Formel II ist von Grache und Liebermann, A. Spl. 7, 313, die Formel III von Armstrong (Proc. Ch. Soc. 1890, 101; B. 27, 3348) aufgestellt worden.

Die beiden Kohlenstoffatome der Mittelgruppe bilden also mit den mit ihnen verbundenen Kohlenstoffatomen der Benzeikerne einen neuen sechsgliedrigen Ring, so daß man das Anthracenmolekül auch als eine Verschmelzung dreier Benzeikerne auffassen kann. OUT TO SEE SEE STANDARD OF THE SECOND OF THE

Für die Hydrierung gilt Analoges wie beim Naphtalin; es worden leicht zwei Wasserstoffatome bei 9 und 10 des Schemas addiert, die mittlere ("Meso-") Gruppe zeigt dann mehr aliphatischen, die äußeren beiden Ringe ganz Benzolringeharakter.

Eigenschaften und Verhalten. Das Anthracen bildet farblose Tafeln von prachtig blauer Fluorescenz; es ist in Wasser unloslich, schwer in Alkohol und Äther, leicht in heißem Benzol löslich. Sm.-P. 213°, S.-P. 351°. Gibt mit Pikrinsaure schöne, rote Nadeln einer additionellen Verbindung.

Wird durch Sonnenlicht in das polymere Paraanthracen, $(O_{14}\Pi_{10})_2$, verwandelt. Reduktionsmittel führen es über in Hydroanthracen, Anthracenhydrür, $O_{14}\Pi_{12}$ (s. o. Bildungsweise 4.), weiße, in Alkohol leicht lösliche Tafeln, Sm.-P. 107°, welches unzersetzt siedet, aber durch Glühhitze, wio Erhitzen mit konzentrierter Schwefelsaure, Anthracen zurückbildet. Es hat die Konstitution:

$$C_0H_4<\frac{CH_2}{CH_0}>C_0\Pi_4$$
.

Bei weiterer Hydrierung entstehen $O_{14}\Pi_{16}$ und schließlich $O_{14}\Pi_{24}$.

Derivate des Anthracens.

Isomere Monoderivate sind nach der Theorie je drei möglich, nämlich α -, β - und γ -Verbindungen:

$$\beta_4$$
 β_1
 β_1
 β_1
 β_2
 β_2

da im Schoma $1 = 4 = 5 = 8 = \alpha$, $2 = 3 = 6 = 7 = \beta$, und $9 = 10 = \gamma$ ist. Die bekannten Tatsachen stimmen hiermit vollkommen überein.

Die Stellung der eingetretenen Gruppe ergibt sich meist aus dem Verhalten der betreffenden Substanz bei der Oxydation (z.B. wird die in γ -Stellung befindliche dabei eliminiert unter Bildung von Anthrachinon) und aus der Synthese derselben (z.B. die des Alizarius zum Teil aus seiner Bildung aus Brenzeatechin und Phtalsfure).

Das Anthrachinon, $C_6H_4(GO)_2C_6H_4$, in welchem die Wasserstoffatome 9 und 10 gegen Sauerstoff ersetzt sind, bildet nur je zwei isomere Monoderiyate.

Isomere Biderivate können in sehr großer Anzahl existieren. Übersicht der wichtigsten Anthracenderivate s. f. 8.

Übersicht über die wichtigsten Anthracenderivate:

$$\begin{array}{c|c} \textbf{C}_{14} \textbf{H}_0 \textbf{C}_1 \\ \textbf{C}_{14} \textbf{H}_3 \textbf{C}_{12} \\ \textbf{C}_{14} \textbf{H}_8 \textbf{Br}_2 \\ \textbf{C}_{14} \textbf{H}_9 \textbf{.} \textbf{NO}_2 \\ \textbf{C}_{14} \textbf{H}_9 \textbf{.} \textbf{NO}_2 \\ \textbf{C}_{14} \textbf{H}_8 \textbf{(NO}_2)_2 \end{array} \right\} \begin{array}{c} \textbf{Chlor-, Dichlor-,} \\ \textbf{Debromanth accene} \\ \textbf{(\gamma)} \\ \textbf{C}_{14} \textbf{H}_9 \textbf{.} \textbf{N} \textbf{S}_2 \textbf{M} \textbf{A.-Sulfosaure} \\ \textbf{C}_{14} \textbf{H}_9 \textbf{.} \textbf{S} \textbf{O}_8 \textbf{H} \textbf{A.-Sulfosaure} \\ \textbf{C}_{14} \textbf{H}_8 \textbf{(SO}_8 \textbf{H})_2 \\ \textbf{C}_{14} \textbf{(SO}_8 \textbf{(SO}$$

C14 H9 (OII) Oxyanthracene:

C₁₄ II₈(OII)₂ Dioxyanthracene:

$$C_0 \coprod_4 < \stackrel{O(O \coprod)}{\dot{C}(O \coprod)} > C_0 \coprod_4 Anthrahydrochinon (isomer: { Rufol, Flavol, Ohrysazol})$$

C14 H8O2 Anthrachinone:

$$\begin{array}{c} C_{14}H_7O_2(SO_3H) \\ C_{14}H_6O_2(SO_8H)_2 \end{array} \right\} \begin{array}{c} \text{Anthrachinon-} \\ \text{mono-, di-sulfos.} \end{array} \\ |C_6H_4 < \begin{array}{c} CH(OH) \\ OO \end{array} > C_0H_4 \\ \text{Oxanthranol.} \end{array}$$

$$C_6H_4(00)_2C_6H_2(0H)_2$$
: $\alpha_1\beta_1=$ Alizarin, $\alpha_1\alpha_2=$ Ohinizarin, $\alpha_1\beta_2=$ Purpuroxanthin usw.

O14 H5 O2 (OH)8 Trioxyanthrachinone:

$$C_0 H_4(00)_2 C_0 H(0H)_3$$
: $\alpha_1 \beta_1 \alpha_2 = Purpurin$,

Isomer: Flavo- und Anthrapurpurin, Anthragallel usw. Ietraoxyanthrachinene: Chinalizarin, Anthrachryson, Rufiepiu usw. Hexaoxyanthrachine: Hexaoxyanthrachinen, Rufigallussaure.

$$\begin{array}{lll} & C_{14}H_{9}\left(\text{CH}_{8}\right) \ \textit{Methylanthracene} \\ & C_{14}H_{9}\left(\text{C}_{6}H_{5}\right) \ \text{Phenylanthracen usw.} \\ & C_{14}H_{9}\left(\text{C}_{2}H\right) \left\{ \begin{array}{ll} \textit{Anthracenearbon-säure} \\ & \textit{säure} \ (\alpha, \beta, \gamma) \\ & \textit{C}_{6}H_{4} < \begin{array}{ll} \text{CH}_{2} > \text{C}_{6}H_{4} \\ & \text{Nlkylanthra-hydrüre} \end{array} \right. \\ & C_{6}H_{4} < \begin{array}{ll} \text{CH}_{2} < \text{CH}_{2} \\ & \text{CR}\left(\text{OH}\right) \end{array} > C_{0}H_{4} \ \begin{array}{ll} \textit{Alkylhydr-anthranole} \\ & \text{C}_{0}H_{4} < \begin{array}{ll} \text{CO} \\ & \text{CR}\left(\text{OH}\right) \end{array} > C_{0}H_{4} \ \begin{array}{ll} \text{Alkylhydr-anthranole} \\ & \text{C}_{0}H_{4} < \begin{array}{ll} \text{CO} \\ & \text{CO} \\ & \text{CO} \end{array} \right. \\ & \text{C}_{0}H_{4} < \begin{array}{ll} \text{CO} \\ & \text{CO} \\ & \text{CO} \end{array} \right. \\ & \text{C}_{0}H_{4} < \begin{array}{ll} \text{CO} \\ & \text{CO} \\ & \text{CO} \end{array} \right. \\ & \text{C}_{0}H_{4} < \begin{array}{ll} \text{CO} \\ & \text{CO} \\ & \text{CO} \end{array} \right. \\ & \text{C}_{0}H_{4} < \begin{array}{ll} \text{CO} \\ & \text{CO} \\ & \text{CO} \end{array} \right. \\ & \text{C}_{0}H_{4} < \begin{array}{ll} \text{CO} \\ & \text{CO} \\ & \text{CO} \end{array} \right. \\ & \text{C}_{0}H_{4} < \begin{array}{ll} \text{CO} \\ & \text{CO} \\ & \text{CO} \end{array} \right. \\ & \text{C}_{0}H_{4} < \begin{array}{ll} \text{CO} \\ & \text{CO} \\ & \text{CO} \end{array} \right. \\ & \text{C}_{0}H_{4} < \begin{array}{ll} \text{CO} \\ & \text{CO} \\ & \text{CO} \end{array} \right. \\ & \text{C}_{0}H_{4} < \begin{array}{ll} \text{CO} \\ & \text{CO} \\ & \text{CO} \end{array} \right. \\ & \text{C}_{0}H_{4} < \begin{array}{ll} \text{CO} \\ & \text{CO} \end{array} \right. \\ & \text{C}_{0}H_{4} < \begin{array}{ll} \text{CO} \\ & \text{CO} \end{array} \right. \\ & \text{C}_{0}H_{4} < \begin{array}{ll} \text{C}_{0}H_{4} < \begin{array}{ll} \text{C}_{0}H_{4} \\ & \text{C}_{0}H_{4} < \begin{array}{ll} \text{C}_{0}H_{4} \\ & \text{C}_{0}H_{4} \end{array} \right. \\ & \text{C}_{0}H_{4} < \begin{array}{ll} \text{C}_{0}H_{4} < \begin{array}{ll} \text{C}_{0}H_{4} \\ & \text{C}_{0}H_{4} < \begin{array}{ll} \text{C}_{0}H_{4} \\ & \text{C}_{0}H_{4} < \begin{array}{ll} \text{C}_{0}H_{4} \\ & \text{C}_{0}H_{4} \end{array} \right]$$

Von diesen Verbindungen entstehen die Substitutionsprodukte direkt; sie geben durch Oxydation Anthrachinon, enthalten daher das Halogen in γ -Stellung. «- und β -Anthramin werden aus «- und β -Anthrol und Ammoniak, die Anthrole aus «- und β -Anthracen sulfosaure und Kali dargestellt; diese beiden Sulfosauren gewinnt man aus den entsprechenden Anthrachinonmonosulfosauren durch Roduktion (Anthracensulfosäuren entstehen auch durch Sulfierung von Anthracen mit mäßig verdünnter Schwefelsäure). «-, β -Dioxyanthracen en werden aus den Sulfosäuren durch Kalischmelze, die zwischen Hydroanthracen und Anthrachinon stehenden Korper Hydranthranol, Oxanthracen und Anthrachinon stehenden Korper Hydranthranol, Oxanthranol, Anthranol, Anthrahydrochinon (Liebermann) durch Reduktion des Anthrachinons erhalten. Oxyanthracene scheinen auch im Teer vorzukommen. Die Phtalidine entstehen aus den Phtalinen (S. 409) durch konzentrierte Schwefelsäure, nach dem Schema:

$$C_0H_4 < {OH(C_0H_5) \choose OOOH} C_0H_5 - H_2O = C_0H_4 < {O(C_0H_5) \choose OOH} > C_0H_4$$
Triphenylmethancarbonsäure Phenylauthranol

(s. übrigens B. 18, 2150), und sind zu Phtalideïnen (z. B. Ooeruleïn, S. 500) oxydierbar. γ -alkylierte Anthracene entstehen aus alkylierten Hydranthranolen (die man ihrerseits durch Alkali und Jodalkyl aus Hydranthranol darstellt) durch Wasserabspaltung, γ -Phenylanthracen aus Phenylanthranol (einem Phtalidin) durch Glühen mit Zinkstaub. (Isomere Alkylanthracene s. u.) Über γ -Nitro-, -Dinitro-, Amidoanthracen usw. s. A. 330, 133.

1, 2-Anthrachinon, $O_{14}H_8O_2$, gleich $O_6H_4<\frac{OH}{OH}>O_6H_2(O_2)$, (Lagodzinski, B. 28, 1422) entsteht durch Oxydation von 1-Amido-2-oxyanthracen mit Chromshure. Ist analog dem β -Naphtochinon.

Anthrachinon, C₁₄ II₈ O₂, gloich C₆ II₄ $< \stackrel{CO}{CO} >$ C₆ II₄ (Laurent 1834). Bildung s. o. Entsteht leicht durch Oxydation von Anthracen mit Chromsäure in Eisessig; bildet sich auch bei der Destillation von benzoësaurem Kalk.

Glänzende, gelbe, in heißem Benzel lösliche Prismen oder Nadeln von großer Sublimationsfähigkeit und hoher Beständigkeit gegen Oxydationsmittel. Sm.-P. 285°. Jodwasserstoff bildet bei 150° Anthracen oder dessen Dihydrür. Schmelzendes Kali verwandelt es in Benzeösäure. Hat weniger Chinon- als Ketoncharakter (Zincke, Fittig); durch schweflige Säure wird es nicht reduziert und bildet mit Hydroxylamin ein Oxim.

Ist bromierbar, nitrierbar, z. B. zu α₁α₈-Dinitroanthraohinon (gelbe Nadeln), und sulfierbar. Unter normalen Umständen entsteht dabei Anthrachinon-β-monosulfosäuro (bildet gelbe Blättehen), bei Gegenwart von Quecksilbersalzen hingegen die α-Monosulfosäure (B. 37, 66). Von Disulfosäuren sind sowohl aus Anthrachinon direkt entstehende als auch aus den Anthracendisulfosäuren durch Oxydation sich bildende bekannt.

Durch Ethitzen dieser Mono- und Disulfosäuren mit Kalkhydrat unter Druck erhalt man die entsprechenden Mono- und Dioxyanthrachinone, hingegen führt die Kalischmelze der Sulfosauren nicht glatt zu den analogen Oxyverbindungen, vielmehr wird aus der Luft noch Sauerstoff aufgenommen, so daß die Monosulfosäuren Mono- und Dioxy-, die Disulfosäuren Di- und Trioxyanthrachinone liefern. In der Technik setzt man der Schmelze daher Kaliumchlorat hinzu. — Durch längeres Schmelzen mit Kali tritt Zersetzung zu Oxybenzoesauren ein.

Oxyanthrachinone sind auch analog der für Anthrachinon geltenden synthetischen Bildungsweise 6. (S. 514) aus Phtalsäurennhydrid und Mono- oder Dioxybenzolen darstellbar (Bueyer und Caro, B. 7, 968; 8, 152), z. B.:

$$C_0 \Pi_4 <_{00}^{00} > 0 + C_0 \Pi_4 (OH)_2 = C_0 \Pi_4 <_{00}^{00} > C_0 \Pi_2 (OH)_2 + H_2 O;$$

mit Phenol entstehen so die zwei Oxyanthrachinone (gelbe Nadeln), mit Brenzeatechin (1, 2) Hystazarin und Alizarin, mit Hydrochinon das Ohinizarin ust. — Weiter bilden sie sich aus den Chlor- und Bromanthrachinonen durch Kalischmelze, und m-Oxybenzoesäure kann direkt durch Schwefelsäure unter Wasserabspaltung in Anthraslavinsaure (s. Übersicht) übergehen. Genaueres: A. 240, 245.

β-Amidoanthrachinon entsteht aus Anthrachinon-β-sulfosäure durch Erhitzen mit Ammoniak. Hellbraune Nadeln.

Das Alizarin, $C_{14}H_8O_4$, ist der altbekannte, schöne und wichtige Farbstoff der Krappwurzel (Rubia tinetorum) und ist in derselben als (leicht zerfallendes) Glukosid, Ruberythrinsäure ($C_{26}H_{23}O_{14}$) (s. d.), enthalten. Neben ihm findet sich in der Krappwurzel Purpurin. Die gegenwärtige (seit 1871) technische Darstellung des Alizarins aus Anthracen (Graebe und Liebermann, Caro, Perkin, B. 3, 359; A. 160, 130) mittels Anthrachinonmonosulfosäure (s. o.) beruht auf der Beobachtung von Graebe und Liebermann (1868, B. 1, 49; A. Spl. 7, 297), daß das Alizarin durch Glühen mit Zinkstaub zu Anthracen roduziert wird.

Prächtig glasglänzende, rote Prismen oder Nadeln (sublimiert), Sm.-P. 289°; in Alkohol und Äther leicht, in heißem Wasser wenig, aber als Phenol in Alkalien leicht (mit violettroter Farbo) löslich. Es bildet mit Metalloxyden unlösliche gefärbte Vorbindungen, "Lacke" (Tonerdelack, Zinnlack prächtig rot, Eisenlack schwarzviolett, Chromlack bordeauxfarben), mit deren Hilfe es beim Färben und Drucken auf der Faser fixiert wird; die zu färbenden Zeuge werden z. B. durch vorheriges

Beizen mit Aluminium- oder Chromacetat, mit rizinusölschweselsaurem Ammon (s. d.) oder halbzersetztem, freie Fettsauren enthaltendem Baumol, Tournantöl ("Türkischrotsärberei") usw. zur Fixierung des Farbstoss vorbereitet.

Mit Ammoniak und Zinkstaub entsteht:

Anthrarobin, Dioxyanthranol, $O_0\Pi_4 < \stackrel{C(OII)}{\circ}_{UH} > O_0\Pi_2(OII)_2$, ein gelblichweißes, durch Oxydation wieder in Alizarin übergehendes

Pulver, welches wegen seiner reduzierenden Eigenschaften gegen Haut-

krankheiten angewandt wird.

Durch Stickstofftetroxyd wird Alizarin in einen 10tgelben Farbstoff, β-Nitroalizarin, Alizarinorange, C₁₄Π₇(NO₂)O₄, übergoführt; dieser gibt mit Glycerin und Schwefelsäure (Vorläufer der Skraup'schen Reaktion, S. 571) das Alizarinblau, C₁₇Π₀NO₄ (s. Chinolin), einen ebenfalls wertvollen blauen Farbstoff. Dieser geht durch Einwirkung hochprozentiger rauchender und dann gewöhnlicher Schwefelsäure in hoher hydroxylierte Derivate, Alizaringrün und Alizarinindigblau, über.

Auch Purpurin, Anthrapurpurin, Flavopurpurin (s. o.) sind wertvolle Farbstoffe und werden technisch gewonnen; dosgl. das isomere Anthragallol, $C_0H_4< ^{OO}_{OO}>C_0H(OH)_3$, "Anthracenbraun" (aus Gallussaure plus Benzoësäure durch konzentrierte Schwefolsäure).

Alizarinbordeaux, Chinalizarin, Tetraoxyanthrachinon, $C_{14}H_4O_2(OH)_4$ (vgl. B. 28, 3789), entsteht aus Alizarin durch Einwirkung hochprozentiger, rauchender Schwefelsäure in Form eines leicht verseifbaren Schwefelsäureesters. Durch Oxydation liefert es

Penta- und dann Hexaoxyanthrachinon ("Alizarincyanine"), Farbstoffe, welche auf Chrombeize blau färben (vgl. Journ. prakt. Chem. 43, 237, 246). — Verwandt sind die

Anthracenblaufarbstoffe, welche aus $u_1 \alpha_8$ -Dinitroanthrachinon and Isomeren u. a. durch sukzessive Behandlung mit rauchender, dann gewöhnlicher Schwefelsäure entstehen und auf Ohrombeize blaue Farbtöne liefern. Ein Hexaoxyanthrachinon ist auch direkt aus Anthrachinon durch Oxydation mit Schwefelsäuroanhydrid darstellbar.

Nach Liebermann und v. Kostanecki ist die Fähigkeit der Oxyanthrachinone, oxydische Beizen zu färben, an die Anwesenheit zweier in Ortho-Stellung besindlicher Hydroxyle geknüpft (B. 34, 2344;

35, 1490).

Den beizenfärbenden Anthracenfarbstoffen ist in seinen Eigenschaften verwandt der gelbe Farbstoff: Galloflavin, $C_{18}H_0O_0$, welcher durch Einwirkung von Luft auf eine alkalische Gallussäurelösung gewonnen wird (Bohn und Graebe, B. 20, 2327).

Eine andere Reihe von Anthrachinonfarbstoffen, z. B. 1,5-Diamido-i,8-dioxyanthrachinon, 1,4-Ditoluido-anthrachinon usw.,

vermögen in Form ihrer Sulfoshuren (Saphirol, Chinizaringrun) Wolle ohne Brize lebhaft und echt anzufärben.

Gleichfalls Derivate des Anthrachinons sind:

Indanthren, Dianthrachinonhydroazin, ein blauer echter Küpenfarbstoff, der durch Verschmelzen von β -Amidoanthrachinon mit Kali (Bohn B. 36, 1258), und

Flavanthren, ein gelber Küpenfarbstoff, der durch Oxydation der gleichen Amidoverbindung entsteht, sowie eine Reihe weiterer "Indanthron-" bzw. "Algol"farben, die ganz hervorragende Echtheitseigenschaften aufweisen. An der Bildung ihres Moleküls sind teils zwei (oder auch mehr) Anthrachinonreste beteiligt, von denen z. B. jeweils ein 1,2-Kohlenstossatompaar mit zwei NH-Gruppen (Indanthrenblau) oder CII-Gruppen (Indanthrengelb) einen neuen. verknipfenden Sochsring bilden, oder die durch NII-Reste verbunden sind (Indanthrenorange, -rot), tells kompliziertere Ringsysteme, wie

Benzanthron,
$$O_{17}H_{10}O$$
 , und Anthrapyridon, $O_{16}\Pi_0NO_2$

(aus Hydroderivaten des Anthrachinons, Olycerin und Schwefelshure; gelbe Nadeln) (aus Acetyl-a-amideanthrachinenderivaten; gelbe Nadeln)

von denen z. B. zwei Moleküle unter Wasserabspaltung und Bildung neuer Sechsringe zum Farbstoff (Indanthrenviolett usw.) zusammentreten. Vgl. Scholl, B. 36, 8410; Bally, B. 38, 194.

Homologe des Anthracens

(s. a. oben, z. B. Bildungsweise 7.) sind im Steinkohlenteer enthalten, nämlich

Methylanthracen, (OH₃ in α - oder β -), O₁₄ Π_0 , OH₃ (dem Anthracen ähnlich, Sm.-P. 1990, oxydierbar zu Methylanthrachinon) und

Dimethylanthracen, Sm.-P. 224 bis 2250, von dem auch Isomere synthetisch dargestellt sind.

Die drei möglichen Anthracenmonocarbonsäuren und auch Diearbonsäuren des Anthracens sind bekannt.

B. Phenanthren.

Phenanthren, C₁₄ II₁₀ [Fittig und Ostermayer (1872); A. 166, 361], ist im Steinkohlenteer als Begleiter des Anthracens enthalten. Farblose, glänzonde Blätichen (Tafeln), in Alkohol leichter als Anthracen (mit blauer Fluorescenz) löslich. Sm. -P. 960; S.-P. 340°. Wird von jenem durch partielle Oxydation, welche See to be the second se

Anthracen zuerst angreift, und Destillation getrennt. Reindarstellung durch Reduktion des Phenanthronchinons. — Oxydationsmittel liefern Diphensaure (S. 483).

Bildung. 1. Auf pyrogenem Wege (Durchleiten durch glühende Röhren) aus Toluol, Stilben, Dibenzyl, o-Ditolyl.

Aus o-Brombenzylbromid und Na neben Anthracen (S. 514).

3. Synthese nach Pschoir (B. 29, 496; 32, 102, 176; 83, 496 ff.). o-Nitrobenzaldehyd kondensiert sich durch Essigsaureanhydrid mit phenylessigsaurem Natron zu α-Phenyl-o-nitro-zimtsiuro (1); diese wird zur Amidoverbindung reduziert, letztere diazotiert und mit Kupferpulver behandelt, wodurch β-Phenanthrenearbonsäure (II) entsteht, die durch Kohlensäureabspaltung Phenanthren zu liefern vermag:

Synthetische Methode, welche durch Verwendung komplizierterer Nitrobenzaldehyde usw. eine große Anzahl von Phenanthrenderivaten, z. B. Oxyphenanthrene mit bekannter Stellung der Substituenten, darzustellen gestattet.

4. Bei der Destillation von Morphin über Zinkstaub.

Konstitution. Die Bildung des Phenanthrens aus o-Ditolyl und Seine Oxydierbaikeit zu Diphensaure, $\overset{\circ}{O}_0H_4$ — CO_2H zeigen, daß es ein Diphenylderivat ist und an jedem Benzolkern ein Kohlenstoffatom gebunden enthalt, welches (z. B. wegen seiner Bildung aus Stilben, O_6H_5 —CH welche der des Diphenyls aus Benzol vollig entspricht) mit dem entsprechenden anderen Kohlenstoffatom durch doppelte Bindung zusammenhängt. Da die Diphensäure eine Di-ortho-diphenyldicarbonsaure ist (Schultz, A. 196, 1; 203, 95), so ist auch das Phenanthren ein Diorthoderivat und besitzt folgende Konstitution:

$$C_0H_4-OH = HO OH HO OH$$

Hiernach bilden die zwei CH-gruppen mit den mit ihnen verbundenen zweimal zwei Kohlenstossatomen der beiden Benzelkerne des Diphenyls einen neuen sechsgliedrigen Ring, so daß das Molekül des Phenanthrens, ähnlich wie das des Anthracens, als eine Verschmelzung dreier Benzelkerne oder auch eines Naphtalin- und eines Benzelkernes betrachtet werden kann.

Auch vom Phenanthren leiten sich Substitutions- und Additionsprodukte (z. B. ein Tetrahydrür), Nitro-, Amido-verbindungen, Sulfosluren, Cyanderivate, Carbonsauren und Oxyverbindungen ab. Als Oxyphenanthrenderivate (bzw. deren Methyläther) sind erkannt worden einige Spaltungsprodukte des Morphins, Codeins und Thebains, welche zum Teil auch synthetisch dargestellt sind (analog Bildungsweise B.) (B. 33, 1810). Ein Oxyphenanthren ist das Phenanthrol, eine Dioxyverbindung das Phenanthrenhydrochinon, C₁₄H₈(OH)₂, welches durch Oxydation in das (auch direkt aus Phenanthren durch Chromsäure ontstehende)

Phonanthronchinon, $\begin{bmatrix} C_6H_4-CO \\ I_4-I_4-CO \end{bmatrix}$ (orangefarbone Nadeln,

Sm.-P. 2000, unzorsetzt destillierbar), übergeht. Letzteres hat den Charakter eines Diketons, reagiert mit Hydroxylamin, Natriumsulfit usw., läßt sich aber durch schweflige Saure zum entsprechenden Hydrochinon reduzieren. Ist geruchlos und mit Wasserdämpfen nicht flüchtig. Gibt mit thiotolen-haltigem Toluol, Eisessig und Schwefelsäure eine blaugrüne Färbung; nach dem Verdünnen mit Wasser und Schütteln mit Äther färbt sich letzterer violett: "Laubenheimer'sehe Reaktion" (B. 17, 1338).

C. Kompliziertere Kohlenwasserstoffe.

Fluoranthen, $C_{15}H_{10}$, Pyren, $C_{16}H_{10}$, Chrysen, $C_{18}H_{12}$, Reten, $C_{18}H_{18}$, und Picen, $C_{72}H_{14}$, sind Kohlenwasserstoffe, welche man aus den über 860° siedenden Bestandteilen des Steinkohlenteers isoliert hat. Phenanthren, Pyren und Fluoranthen finden sieh auch im Stuppfett, einem Destillationsprodukt der Quecksilbererze von Idria.

Unzersetzt sublimierende, weiße Blättchen; nur das Pyren ist gelbgrün. Können durch Oxydation in zugehörige Ketone übergeführt

worden.

Konstitution:

Konstitution des Pyrens: A. 240, 147; 351, 218; des Chrysens: B. 26, 1745; des Picens A. 284, 52.

Über Reten aus Abietinsäure s. B. 36, 4200.

Porhydroroton, C₁₈H₈₂, kommt als *Fichtelit* in der Natur vor. Naphtacen und Naphtanthracen, C₁₈H₁₂, s. B. 31, 1273, und 33, 440.

3. Klasse: Heterocyclische Verbindungen.

So wie die Benzolderivate und die Polymethylenderivate geschlossene Ringo enthalten, welche nur aus Kohlenstoffatomen zusammengesetzt sind, so sind im Vorstehenden auch schon manche Verbindungen beschrieben worden, in welchen ein geschlossener, aber nicht allein aus Kohlenstoffatomen bestehender Ring anzunehmen ist, so Äthylenoxyd (I), Bernsteinsäureanhydrid, Pentamethylenimin (II), Cyanursäure, Parabansäure, γ -Butyrolacton (III):

(I)
$$\stackrel{\text{CH}_2}{\stackrel{\text{CH}_2}{\text{CH}_2}} > 0$$
 (II) $\stackrel{\text{CH}_2}{\stackrel{\text{CH}_2}{\text{CH}_2}} \stackrel{\text{CH}_2}{\stackrel{\text{CH}_2}{\text{CH}_2}} > N$ II (III) $\stackrel{\text{CH}_2}{\stackrel{\text{CH}_2}{\text{CH}_2}} \stackrel{\text{CO}}{\stackrel{\text{C}}{\text{CH}_2}} \stackrel{\text{C}}{\stackrel{\text{C}}{\text{CH}_2}} > 0$

und auch bei den Benzolderivaten haben wir analoge Ringe kennen gelernt, wie z. B. Phtalimid (IV) und Azimidobenzol (V).

(IV)
$$C_0 H_4 < C_0 > NH$$
 (V) $C_0 H_4 < NH > N$,

denon sich als andersartiges mehrgliedriges Ringsystem beispielsweise das Purin anreiht.

Derartige Verbindungen sind seither bereits besprochen worden, wenn dies wegen ihrer engen genetischen Beziehungen zu anderen behandelten Verbindungen mit offener oder weniger geschlossener Kette (Glykol, Phtalsaure, o-Phenylendiamin usw.) geboten erschien.

"Heterocyclische", d. h. aus Kohlenstoff und anderen Elementen bestehende, ringförmige Atomgruppierungen existieren in großer Zahl und Mannigfaltigkeit. Die Heterocyclen werden meist von Kohlenstoff-, Stickstoff-, Sauerstoff- und Schwofelatomen gebildet; die Zahl der Ringglieder beträgt (wie bei den Polymethylonderivaten) meist 5 oder 6, nur selten ist sie größer oder kleiner. Die Beispiele des Purins und des Azimidobenzols zeigen, daß auch Verknupfungen mehrerer solcher Ringsysteme untereinander oder eines solchen mit einem oder mehreren Benzolkornen existieren; die letzteren Verbindungen stehen zu den Grundsubstanzen in ähnlicher Beziehung, wie das Naphtalin, Anthracen usw. zum Benzol und erhalten die Versilben "Benzo-", "Dibenzo-" usw.

Brückenringe kommen bei den heterocyclischen Substanzen nur selten vor (s. Tropanderivate).

Es erscheint geeignet, diejenigen heterocyclischen Verbindungen, welche noch nicht besprochen wurden, im Zusammenhang als dritte Klasse organischer Verbindungen zu behandeln, welche sich den großen beiden ersten Klassen der Fettkörper und der isooyclischen Verbindungen anschließt. Maßgebend hierfür ist u. a. die Tatsache, daß sich manche bei den Benzolderwaten erörterton Vorhültnisse ohne weiteros auf die neue Klasso übertragen lassen. So wie sich erstere auf die einfachste Wasserstoffverbindung, das Benzol, zurückführen, so sind auch Verbindungen mit gleichem Ringsystem, gleichen "Heterocyclen" jeweils auf eine einfachste Wasserstoffverbindung des betroffenden Heterocyclus beziehbar. Und ebenso wie dem gesättigten Hexamethylen ungesättigte Kohlenwasserstoffe, Tetra- und Dihydrobenzol und Benzol selbst entspreehen, so korrespondieren den gesättigten Heterocyclen, z. B. dem Pentamethylenimin (II), auch ungesättigte Verbindungen, und wiederum können, je nach der Zahl der vorhandenen Kohlenstoffatome, verschiedene Reihen solcher wasserstoffärmeren Verbindungen existieren, derart, daß z. B. zu den gesättigten sechsgliedrigen Cyclen parallele, um zwei, vier und sechs Wasserstoffatome armere, zu den fünfgliedrigen Heterocyclen entsprechende, um zwei oder vier Wasserstoffatomo ürmere Verbindungen existioren, z. B.: Pentamethylenimin (Piperidin oder Hexahydropyridin, C, II, N), Tetrahydropyridin (O, H, N), Dihydropyridin (C, H, N), Pyridin (C, H, N); forner:

Im übrigen hängt die Ringbeständigkeit der Heterocyclen außer von ihrem Sättigungszustand — ebenso wie bei den Polymethylenderivaten — auch oft in hohem Maße von der Ringgliederzahl ab; vgl. Lactonbildung bei Oxysäuren (S. 229) und Anhydridbildung bei zweibasischen Säuren (S. 252). Die beständigsten Heterocyclen sind die fünf- und sechsgliedrigen, die unbeständigsten besonders die dreigliedrigen.

Manche heterocyclische Verbindungen, deren Ring sich gegen die meisten Reagenzien recht widerstandsfähig erweist, erleiden in einzelnen, ganz bestimmten Fällen oft mit überraschender Leichtigkeit Ringsprengung (s. Pyrrol und Glyoxalin). Überhaupt ist die Zahl und Mannigfaltigkeit der Reaktionen, an denen Ringatome teilnehmen, bei den Heterocyclen im allgemeinen größer als bei den Kohlenstoffringen. Man kennt Reaktionen, bei denen aus einem Kohlenstoffring ein Heterocyclus entsteht und umgekehrt (z. B. Beckmann'sche Umlagerung von Oximen cyclischer Ketone; β -Naphtochinon \longrightarrow Isochinolin), oder in einem Heterocyclus ein Ringatom gegen ein anderes Atom ausgetauscht wird (Überführung von Pyron- in Pyridinderivate); ferner eine große Zahl von Ringverengerungen und Ringerweiterungen (Alloxan -> Parabansäure; Carbostyril -> Isatin; andererseits Diazoessigester -> Bisdiazoessigsäure). Dementsprechend ist die Mannigfaltigkeit der Ringsynthesen und spaltungen sehr groß, während nur wenige synthetische Reaktionen von allgemeiner Anwendbarkeit bekannt sind.

In vielen Klassen heterocyclischer Verbindungen sind zuerst nicht die einfachsten, sondern kompliziertere Derivate, z. B. Phenylderivate und Benzo-verbindungen aufgefunden worden. So kannte man das Tetraphenyl-furan und -thiophen viel früher als Furan und Thiophen, das Azimidobenzol früher als das 1, 2, 3-Triazol. Diese Tatsache hat ihren Grund darin, daß diese komplizierteren Derivate meist gut kristallisieren, wenig löslich und oft sehr beständig sind und aus vielen leicht zugänglichen Mono- und o-Disubstitutionsprodukten des Benzols unter dem Einfluß hoher Temperatur, wasserabspaltender Mittel usw. leicht entstehen (s. o-Phenylendiamin, o-Nitro- und o-Amido-benzaldehyd, o-Amidobenzoësäure). Die Gewinnung der einfachen, nicht substituierten heterocyclischen Verbindungen aus den Benzoverbindungen beruht darauf, daß in den letzteren der Benzolring von Oxydationsmitteln oft leichter an-

gegriffen wird als der Heterocyclus, so daß Dicarbonsäuren des letzteren entstehen, aus welchen dann der betreffende Heterocyclus durch Kohlendioxydabspaltung erhalten wird (häufig angewendete Reaktion) z. B.:

$$C_6H_4 < \stackrel{\text{NH}}{N} > N$$

Azimidobenzol'

 $HO_2C.C.NH$
 $HO_2C.\ddot{C}.N$
 $HC.NH$
 $H\ddot{C}.N$
 $H\ddot{C}.N$
 $H\ddot{C}.N$
 $H\ddot{C}.N$
 $H\ddot{C}.N$

In manchen Gruppen heterocyclischer Verbindungen sind sehr interessante Tautomerieerscheinungen beobachtet worden, die es oft unmöglich machen, über die Stellung einzelner Wasserstoffatome und Doppelbindungen im Molekül Sicherheit zu gewinnen (s. Pyrazol und Triazol und B. 35, 1039).

In der folgenden Übersicht sind die Heterocyclen im wesentlichen nach der Zahl der Ringatome geordnet, obschon auf diese Weise manche Gruppen einander sehr ähnlicher Substanzen weit auseinandergerückt werden (z. B. Pyridin- und Thiazol-, Piperidin- und Pyrrolidin-derivate).

Auch erscheint es zweckmäßig, bei den einzelnen Klassen jeweils auch die entsprechenden kondensierten Systeme ("Benzo"-, "Dibenzo"-, "Naphto"-produkte usw.) mit zu behandeln, also z.B. im Anschluß an das Pyridin auch das Chinolin und das Acridin.

Man gelangt somit zu folgendem Gruppeneinteilungschema, in welchem jeweils ein besonders bemerkenswertes Glied der betreffenden Klasse genannt ist.

1. Dreigliedrige Heterocyclen:

Aus C2 und O. Äthylenoxyd; «-Lactone,

" C₂ und N Äthylenimin,

" C und N2 Diazomethan.

2. Viergliedrige Heterocyclen:

Aus C3 und N Trimethylenimin,

" C₃ und O β-Lactone,

" C2, N und O Glykokoll bzw. Betaine.

3. Fünfgliedrige Heterocyclen:

			Benzo- produkte	Dibenzo- produkte
Aus	C4 und O .	H	Cumaron	Diphenylenoxyd
77	U ₄ und N .	Pyrrol, Pyrrolidin	Indol	Carbazol
77	C4 und S .	Thiophen	Benzothiophen	
r	C ₃ und N ₂	Pyrazol, Glyoxalin	Indazol	
77	Cg, N und O	Oxazol		
<i>n</i>	C ₃ , N und S.	N .		
n	C ₂ und N ₃ .	(t		

4. Sechsgliedrige Heterocyclen:

			Benzo- produkte	Dibenzo- produkte
Aus	C_{δ} und O	Pyron	Chromon	Diphenylen- methanoxyd
n	C_{5} und N C_{5} und S	Pyridin, Piperidin Penthiophen	Chinolin	Acridin
n	O4 und N2	Pyridazin Pyrimidin Pyrazin	Cinnolin Chinazolin Chinoxalin	Phenazon Azine
n	C_4 , N und O . C_4 , N und S .	Morpholin	_	Oxazine Thiazine
n	C_3 und N_3	Cyanursäure, Kyaphenin	Benzazimid	
20	C2 und N4	Dihydrotetrazin, O	sotetrazine.	

Ein einheitliches Nomenklatur prinzip ist in diesem großen und in schnellem Wachstum befindlichen Gebiete bisher nicht durchgeführt. Zur Benennung fünfgliedriger stickstoffhaltiger Ringe wird häufig die Endung -"azol" benutzt (Pyrazol, Tri-, Tetrazol, Thiazol usw.), bei sechsgliedrigen stickstoffhaltigen Ringen hingegen häufig die Endung -"azin" (Phenazin, Phenoxazin, Triazin, Tetrazin). Zur Bezeichnung der Stellung (des "chemischen Orts") der Ringglieder und der Substituenten verwendet man entweder Zahlen oder griechische oder lateinische Buchstaben. Nomenklaturvorschläge: B. 21, R. 888; 24, 3485.

Verbindungen mit drei- und viergliedrigem Heterocyclus.

Die meisten dreigliedrigen Heterocyclen zeichnen sich durch auffallend geringe Beständigkeit aus (vgl. Trimethylenring); trotzdem entstehen einzelne (z. B. Diazoessigester) bei bestimmten Reaktionen in sehr guter Ausbeute leicht und glatt.

Die kohlenstoffreichsten, dreigliedrigen Heterocyclen liegen im Äthylenoxyd und seinen Derivaten (Glycid, Epichlorhydrin) und im Äthylenimin vor (s. S. 207, 209, 214). Die in diesen Substanzen enthaltenen Heterocyclen werden sehr leicht aufgespalten, ebenso der analoge α-Lactonring (S. 230 und B. 24, 4070).

Der Heterocyclus C NH kommt in der Hydraziessig-

säure, $\stackrel{\text{NH}}{\text{NH}}$ CH.COOH (darstellbar aus Bisdiazoessigsäure), und in einigen aus Hydrazin und α -Diketonen (Benzil) oder α -Ketonsäuren dargestellten Substanzen vor; er wird durch verdünnte Säuren, oft sogar schon durch Wasser leicht wieder aufgespalten:

 $>C<_{NH}^{NH} + H_2O = >CO + N_2H_4.$

Bei der Oxydation mit HgO entsteht aus ihm der ebenso unbeständige Ring >C<II (vgl. Diazomethan [S. 132] und

Diazoessigester [S. 232]). Die große Methylierungsenergie des Diazomethans spricht für die große Spannung, die in seinem Ring herrscht, desgleichen die Polymerisationsfähigkeit des Diazoessigesters zu Bisdiazoessigsäure (s. d. u. S. 232), die Pyrazolsynthese aus Diazomethan und Acetylen und viele andere Reaktionen (S. 232).

Zu den verhältnismäßig wenigen Verbindungen mit viergliedrigem Heterocyclus gehört das Trimethylenimin (S. 209), welches ebenso große Ringspannung zeigt wie Äthylenimin, das nächstniedere Ringhomologe. Dem gleichfalls hierher gehörigen, nur wenig beständigen, viergliedrigen β -Lactonring steht der Ring sehr nahe, den man im Glykokoll, Betaïn usw. annimmt (S. 231):

Betreffs des merkwürdigen Ringes im Anthranil (S. 435) vgl. B. 37, 966.

Verbindungen mit fünfgliedrigem Heterocyclus. Vgl. Übersicht 8. 529.

Da fünfgliedrige Heterocyclen, wie bereits erwähnt, besonders leicht entstehen und meist recht beständig sind, so ist die Zahl der hierher gehörigen Verbindungen eine sehr große. Die einfachsten und kohlenstoffreichsten fünfgliedrigen Heterocyclen sind Furan, Pyrrol und Thiophen:

welche durch viele Beziehungen innig miteinander verknüpft sind; von ihren komplizierteren Abkömmlingen beansprucht das Benzopyrrol (Indol) wegen seiner nahen Beziehung zum Indigo besonderes Interesse.

Die kohlenstoffärmeren fünfgliedrigen Heterocyclen lassen sich vom Pyrrol, Furan oder Thiophen durch ev. wiederholten Austausch je einer CH-gruppe gegen ein N-atom ableiten:

Übersicht

Ringe aus C3 und N2 (Diazole) bzw. C3, N und O oder S:

Ringe aus C₂ und N₃ (Triazole):

Ring aus C und N4: Tetrazol.

Das theoretische Endglied dieser interessanten Reihe wäre der isocyclische Stickstoffwasserstoff N_5H , welcher noch unbekannt ist.

Mit zunehmender Zahl der Stickstoffatome im Heterocyclus tritt saurer Charakter immer deutlicher hervor: Pyrrol zeigt nur äußerst schwach saure Eigenschaften, Tetrazol rötet Lackmus.

Thiazol ähnelt dem Pyridin ebenso wie das Thiophen dem Benzol.

Die Amidoderivate des Pyrazols, Osotriazols, Triazols, Tetrazols und Thiazols haben "aromatischen" Charakter und bilden demgemäß Diazoverbindungen; diese zeigen in höherem Maße als Diazobenzol die Neigung, in alkalischer Lösung sich in Isodiazoverbindungen umzulagern. Hingegen zeigt z. B. das tetrahydrierte Pyrrol, Pyrrolidin, die Eigenschaften eines aliphatischen sekundären Amins.

XXXIII. Monazole und analoge Verbindungen.

A. Furan 1), C₄H₄O; Pyrrol, C₄H₄.(NH); und Thiophen, C₄H₄S.

Vom Furan, Pyrrol und Thiophen leitet sich eine ganze Reihe von Abkömmlingen durch Substitution von Wasserstoff gegen Halogen, ferner durch Eintritt der Gruppen -CH₂, -CH₂.OH, -CH₀, -CO₂H usw. ab (s. nebenstehende Übersicht).

In ihren Eigenschaften erinnern Furan, Thiophen und Pyrrol vielfach an das Benzol. Vor allem ist das Thiophen dem Benzol täuschend ähnlich, z.B. im Geruch und Siedepunkt, und seine Derivate zeigen mit den entsprechenden Benzolderivaten oft eine geradezu wunderbare Ähnlichkeit in physikalischer wie chemischer Beziehung.

Furan, Pyrrol und Thiophen zeigen ferner untereinander viele Ähnlichkeit. Alle drei sieden bei relativ niedriger Temperatur (+ 32°, 131°, 84°), sind in Wasser wenig oder nicht löslich, leicht aber in Alkohol und Äther, und zeigen mehrere analoge Farbreaktionen. So geben Pyrrol wie Thiophen und ihre Derivate beim Vermischen mit Isatin und konzentrierter Schwefelsäure meist intensiv violette bis blaue, mit Phenanthrenchinon und Eisessig kirschrote oder violette Färbungen. Die

¹⁾ Gelegentlich auch Furfuran genannt.

$Furan$ C_4H_4O	Pyrrol C ₄ H ₄ (NH)	Thiophen C ₄ H ₄ S	$Benzol \ { m C_6H_6}$	
Dibromfuran C ₄ H ₂ Br ₂ O	Tetrajodpyrrol $C_4J_4(NH)$	$egin{aligned} ext{Dibromthiophen} \ ext{C}_4 ext{H}_2 ext{Br}_2 ext{S} \end{aligned}$	$\begin{array}{c} \text{Dichlorbenzol} \\ \text{C}_6\text{H}_4\text{Cl}_2 \end{array}$	
$ m Methylfuran \ C_4H_8O(CH_3)$	α-, β-Methyl- pyrrol C ₄ H ₃ NH(CH ₃)	α -, β -Methyl- thiophen $C_4H_3S(CH_3)$	$egin{aligned} \operatorname{Toluol} & \operatorname{C}_6 \operatorname{H}_5 (\operatorname{CH}_3) \end{aligned}$	
Furanalkohol $C_4H_8O(CH_2.OH)$		Thiophenalkohol $C_4H_3S(CH_2.OH)$	Benzylalkohol ${ m C_6H_5(CH_2.OH)}$	
$\begin{array}{c} \operatorname{Furol} \\ \operatorname{C_4H_8O}\left(\operatorname{CHO}\right) \end{array}$	Pyrrolaldehyd C ₄ H ₃ NH(CHO)	Thiophenaldehyd C ₄ H ₃ S(OHO)	Benzaldehyd $\mathrm{C_6H_5(CHO)}$	
Brenzschleimsäure 0_4 H_3 0 $(C$ 0_2 $H)$	α-, β-Pyrrol- carbonsäure C ₄ H ₈ NH(CO ₂ H)	α -, β -Thiophen- carbonsäure $C_4H_3S(CO_2H)$	Benzoësäure ${ m C_6H_5(CO_2H)}$	
Dimethylfuran $C_4H_2O(CH_3)_2$	α-, β-Dimethyl- pyrrol C ₄ H ₂ NH(CH ₃) ₂	Dimethyl- thiophen C ₄ H ₂ S(CH ₃) ₂	$\begin{array}{c} \text{Xylole} \\ \text{C}_6\text{H}_4(\text{C}\text{H}_3)_2 \end{array}$	
usw.				
	N-Methylpyrrol C ₄ H ₄ (N.CH ₃)	Amidothiophen C ₄ H ₃ S(NH ₂)	Anilin $C_6H_5(NH_2)$	
		Thiophensulfo- säure C ₄ H ₃ S(SO ₃ H)	Benzolsulfosäure C ₆ H ₅ (S O ₈ H)	

Pyrroldämpfe färben einen mit Salzsäure befeuchteten Fichtenspan carminrot ($\pi v \phi \phi \dot{c} c$, feuerrot), die Furoldämpfe smaragdgrün; die letzteren färben einen mit Xylidin- oder Anilinacetat befeuchteten Papierstreifen gleichfalls rot. Durch Salzsäure (Mineralsäuren) wird Furan in ein unlösliches, amorphes Pulver, Pyrrol desgleichen in ein unlösliches, amorphes, braunrotes Pulver verwandelt (Pyrrolrot); Thiophen hingegen wird nicht verändert. Die Derivate zeigen meist ein ähnliches Verhalten. Pyrrol hat zum Unterschied von den beiden anderen Verbindungen schwach basische Eigenschaften, zeigt aber auch in mancher Hinsicht das Verhalten eines Phenols (K-Salz; Bildung des Aldehyds mit Chloroform und Kali). Der Furanring wird durch Hydrolyse leicht geöffnet (s. Sylvan und Dimethylfuran), der Pyrrolring durch Hydroxylamin (s. Pyrrol).

Bildung. 1. Aus Schleimsäure (s.S. 267), C₄H₄(OH)₄(CO₂H)₂. Dieselbe wird durch trockene Destillation in Brenzschleimsäure

(Furancarbonsäure), $C_4H_8O(CO_2H)$, und diese durch Erhitzen mit Natronkalk in Furan übergeführt. Durch Einwirkung von Ammoniak (trockene Destillation des Ammoniaksalzes) gehen Schleimsäure und auch Brenzschleimsäure in Pyrrol, C_4H_5N , über. Durch Erhitzen von Schleimsäure mit Schwefelbaryum endlich entsteht Thiophenmonocarbonsäure und daraus Thiophen:

a)
$$C_4H_4(OH)_4(CO_2H)_2$$
 = C_4H_4O + $2CO_2$ + $3H_2O_3$;
b) $C_4H_4(OH)_4(CO_2H)_2$ + NH_3 = $C_4H_4(NH)$ + $2CO_2$ + $4H_2O_3$;
c) $C_4H_4(OH)_4(CO_2H)_2$ + H_2S = C_4H_4S + $2CO_2$ + $4H_2O_3$.

- 2. Aus Bernsteinsäure, $C_2H_4(CO_2H)_2$. Das Succinimid, $C_4H_4O_2(NH)$, liefert beim Glühen mit Zinkstaub Pyrrol; bernsteinsaures Natron beim Erhitzen mit Phosphortrisulfid Thiophen (Volhard-Erdmann, B. 18, 454).
- 3. Aus Acetylen und Ammoniak entsteht in der Glühhitze Pyrrol; desgleichen beim Überleiten von Äthylen über glühenden Pyrit Thiophen.
- 4. Pyrrol entsteht aus Brenzschleimsäure durch Erhitzen mit Chlorzinkammoniak (B. 20, Ref. 221).
- 5. Aus Acetonylaceton, CH₃-CO-CH₂-CH₂-CO-CH₃ (S. 239), entsteht durch Wasserabspaltung Dimethylfuran (siehe Tabelle), beim Erhitzen mit alkoholischem Ammoniak Dimethylpyrrol, mit Phosphorpentasulfid endlich Dimethylthiophen (*Paal*, B. 18, 58, 367 ff.; 20, 1074).

Es verhält sich dabei so, als ob es zunächst in die desmotrope Form $OH_3-C(OH)=CH-CH=C(OH)-CH_3$, gleich $OH=C(OH_3)(OH)$ überginge. Unter dieser Annahme erscheint die Bildung des Dimethylfurans als einfache Anhydridbildung (Ätherbildung), jene des Dimethylpyrrols als Austausch von 2 OH gegen NH (Imidbildung), endlich jene des Dimethylthiophens als Sulfidbildung [Austausch von 2 OH gegen S], entsprechend den Gleichungen:

$$\begin{array}{c} {\rm CH=C(CH_3).OH} \\ {\rm \dot{c}H=C(CH_3).OH} \\ {\rm \dot{c}H=C(CH_3).OH} \\ = {\rm \dot{c}H=C(CH_3)} \\ {\rm \dot{c}H=C(CH_3).OH} \\ {\rm \dot{c}H=C(CH_3).OH$$

Hieraus folgen die Konstitutionsformeln:

Furan	Pyrrol	Thiophen
CH=CH	OH=CH	CH=CH
OH=CH>O	$ \begin{array}{c} CH = CH \\ CH = CH \\ (N) \end{array} $	$\dot{\mathbf{C}}\mathbf{H} = \mathbf{C}\mathbf{H} > \mathbf{S}.$
(β) (α)	(β) (α)	(β) (α)

Dieselben erhalten eine Bestätigung durch die mehrfach beobachtete Fähigkeit dieser Substanzen, mit Brom oder Wasserstoff additionelle Verbindungen zu liefern (s. Pyrrolin).

Nach obigen Konstitutionsformeln sind bei Furan und Thiophen je zwei isomere Monoderivate möglich: 1. solche, bei denen ein dem Schwefel usw. benachbartes Wasserstoffatom (α) , und 2. solche, bei denen ein quasi mittelständiges Wasserstoffatom (β) substituiert ist. Tatsächlich sind vielfach je zwei solche Isomere beobachtet worden; z. B. zwei Thiophencarbonsäuren (s. Tabelle). Bei Pyrrol dagegen sind dreierlei solche Derivate $(\alpha$ -, β - und N-) denkbar und bekannt.

Furan.

Furan, C₄H₄O, findet sich im Fichtenholzöl, im Holzteervor-1auf usw., und entsteht bei der Destillation von Zucker mit Kalk. Es bildet eine farblose, leicht bewegliche Flüssigkeit von chloroformartigem Geruch und dem S.-P. 32°.

 α -Methylfuran, Sylvan, $C_4H_3O(CH_8)$, findet sich gleichfalls im Fichtenholz- und im Buchenteeröl. S.-P. 65° , kann durch Hydrolyse in den Aldehyd der Lävulinsäure übergeführt werden.

Dimethylfuran, $C_4H_2O(CH_8)_2$, entsteht neben den vorigen Verbindungen aus Zucker und Kalk. Bildung aus Acetonylaceton s. v. S. Farblose Flüssigkeit von charakteristischem Geruch. S.-P. 94°. Verharzt durch konzentrierte Säuren. Ist wieder rückwärts in Acetonylaceton überführbar.

Tetraphenylfuran, Lepiden, entsteht neben Benzil aus Benzoïn beim Erhitzen mit Salzsäure, Sm.-P. 175°.

Furanalkohol, $O_4H_8O(CH_2.OH)$. S.-P. 171°. Aus Furol und Alkali wie Benzylalkohol aus Benzaldehyd (s. d.). Kommt im Kaffeeöl vor.

Furol, α-Furanaldehyd, C₅ H₄ O₂ (Döbereiner), entsteht durch Einwirkung mäßig konzentrierter Schwefelsäure auf Kohlenhydrate, besonders glatt aus Arabinose und Xylose, von welchen se sich durch einfache Wasserabspaltung ableitet:

$$C_5 H_{10} O_5 - 3 H_2 O = C_5 H_4 O_2$$

und ist z. B. im Fuselöl und im Nelkenöl enthalten. Angenehm riechendes, farbloses, an der Luft sich bräunendes Öl, S.-P. 162°.

Es zeigt in seinen Beaktionen eine außerordentlich große Ähn-Lichkeit mit Benzaldehyd: unter dem Einflusse von ONK polymerisiert es sich zu Furoin (Analogon des Benzoin), mit Dimethylanilin liefert es einen grünen Farbstoff, der dem Malachitgrün sehr ähnlich ist. Nachweis des Furols: B. 20, 540.

Methylfurol, $C_5H_8(CH_3)O_2$ (im Holzteer), bildet sich analog aus der der Arabinose homologen Rhamnose. Dem Furol sehr ähnlich. Mit Alkohol und Schwefelsäure gibt es eine grüne Färbung. S.-P. 183 $^{\circ}$.

Brenzschleimsäure, Furan- α -carbonsäure, $C_5H_4O_3$, $= C_4H_3O(CO_2H)$. Leicht sublimierende, in heißem Wasser und Alkohol leicht lösliche Nadeln oder Blättchen. Sm.-P. 132°. Entfärbt alkalische Permanganatlösung fast augenblicklich. Darstellung A. 261, 379.

Vgl. "Das Furfuran usw.", von A. Bender, Berlin, Gaertner, 1889.

Pyrrol.

[Vgl. Ciamician, B. 37, 4200.]

Das Pyrrol ist ein Bestandteil des Steinkohlenteeröls (Runge) und des Knochenöls (Anderson). Bildung: s. S. 534 und B. 19, 3027. Farblose Flüssigkeit vom S.-P. 131° und von chloroformähnlichem Geruch. Polymerisiert sich leicht. — Als Base sekundär. Sein Imidwasserstoff kann nicht durch die Nitrosogruppe, wohl aber durch Alkyl oder Acetyl, ja sogar durch Metalle (Kalium) ersetzt werden.

Durch Einwirkung von Hydroxylamin entsteht unter Sprengung des Ringes und Ammoniakentwicklung das Dioxim des Bernsteinsäurcaldehyds, CH₂—CH=N.OH welches bei der Reduktion Tetramethylendiamin (s. d.) liefert (B. 22, 1968). (Analog geht Dimethylpyrrol in Acetonylaceton-dioxim über.) Überführung in Pyridin s. d.

Aus Pyrrol und Kalium oder Atzkali erhält man das

Pyrrolkalium, C_4H_4NK , eine weiße, durch Wasser sich rückwärts zersetzende Substanz, welche durch Einwirkung von Methylenjodid und Natriummethylat in Pyridin (s. d.) übergeht.

Methylpyrrol, $C_4H_3(CH_3)NH$, kommt in zwei isomeren Modifikationen (α und $\dot{\beta}$) im Knochenöl vor, desgl. das S. 532 besprochene Dimethylpyrrol, $C_4H_2(CH_3)_2NH$.

Durch Einwirkung von Jod und Alkali auf Pyrrol entsteht das Tetrajodpyrrol, *Jodol*, O₄J₄NH, hellgelbe Blättchen, ein geruchloses Antisepticum von milderer Wirkung als Jodoform.

Pyrrolaldehyd entsteht aus Pyrrol, Chloroform und Kalilauge (B. 33, 536).

Das Anhydrid der α -Pyrrolearbonsäure, C_4H_3 NH(CO₂H), Pyrocoll, C_5H_3 NO, gelbliche Blättchen, entsteht bei der Destillation der Gelatine. Die Säure selbst bildet metallgrüne Prismen.

Unter den Spaltungsprodukten des roten Blutfarbstoffs befinden

sich vielleicht Pyrrolderivate (s. Hämoglobin und A. 346, 1).

Während im Pyrrol der basische Charakter kaum bemerkbar ist, sind die aus Pyrrol und seinen Substitutionsprodukten gewonnenen Hydrierungsprodukte sehr starke Basen, welche alle charakteristischen Eigenschaften der aliphatischen sekundären Amine zeigen; sie geben mit Säuren beständige Salze und liefern mit salpetriger Säure in normaler Weise Nitrosoderivate. Sehr bemerkenswert ist die auffallend große Ähnlichkeit, die zwischen den Pyrrolidin- und den Piperidinderivaten besteht (A. 322, 88).

Pyrrolin, C_4H_6 (NH), entsteht aus Pyrrol durch Zink und Eisessig. Farblose Flüssigkeit, S.-P. 91°, starke sekundäre Base; wird durch Erhitzen mit Jodwasserstoff weiter reduziert zu Pyrrolidin, C_4H_8 (NH), das auch durch Einwirkung von Natrium auf Succinimid in Alkohol entsteht, eine farblose, stark alkalische, dem Piperidin ähnliche Base, S.-P. 86°.

Pyrrolidin ist ferner synthetisch zu erhalten durch Erhitzen von &-Chlorbutylamin (S. 210) mit Alkali sowie aus Äthylencyanid durch Behandeln mit Natrium und Alkohol:

$${}^{\rm CH_2-ON}_{\rm \dot{C}H_2-ON} + \rm 8\,H = {}^{\rm CH_2-OH_2\,\cdot NH_2}_{\rm \dot{O}H_2-OH_2} = {}^{\rm CH_2-OH_2}_{\rm \dot{O}H_2-OH_2} \!\!>\!\! \rm NH + \rm N\,H_3;$$

(daher "Tetramethylenimin", Ladenburg, B. 19, 782; 20, 442).

Durch erschöpfende Methylierung (s. d.) entsteht aus Pyrrolidin der Kohlenwasserstoff Pyrrolylen, O₄H₆. Abbau des Piperidins zu Pyrrolidinderivaten (Ringverengerung) s. Piperidin.

Pyrrolidon, α-Ketopyrrolidin, Lactam- der γ-Aminobuttersäure, entsteht durch elektrolytische Reduktion von Succinimid, faserige Kristallmasse von neutraler Reaktion, Sm.-P. 25⁰, S.-P. 251⁰ (B. 33, 2224).

Die Abbauprodukte mancher Alkaloïde sind Pyrrolidinderivate (Synthese: A. 326, 91); Pyrrolidinearbonsäure (Prolin) und Oxypyrrolidinearbonsäure (Oxyprolin) kommen unter den Spaltungsprodukten der Eiweißkörper vor (s. d.).

Thiophen.

Vgl. V. Meyer: Die Thiophengruppe. Braunschweig 1888.

Das Thiophen (V. Meyer, B. 16, 1465 ff.) ist gleichfalls im Steinkohlenteer vorhanden und ein ständiger Begleiter des Teerbenzols (zu etwa 0,5 Proz.); desgleichen sind seine Homologen Thiotolen (Methylthiophen) und Thioxen (Dimethylthiophen) Begleiter des Teertoluols und -Xylols, usf. Es besitzt fast gleichen Geruch und Siedepunkt (84°) wie Benzol (80,4°) und wird von

letzterem getrennt durch wiederholtes Ausschütteln mit einer geringen Menge konzentrierter Schwefelsäure, welche hauptsächlich Thiophen (zu Thiophensulfosäure) löst (vgl. B. 17, 2641, 2852), oder mit (das Thiophen bindendem) basischem Quecksilbersulfat, oder Mercuriacetat. Auch von anderen Reagenzien (Jod, Brom) wird es stärker angegriffen als Benzol. Thiophen verhält sich aber nicht wie ein Thioäther, d. h. es addiert nicht Jodalkyl und läßt sich nicht zu einem Sulfoxyd oder Sulfon oxydieren.

Synthetisch erhält man Thiophen (s. S. 534) beim Durchleiten von Äthylsulfid, $(C_2H_5)_2S$, durch glühende Röhren (Kekulé); ferner durch Erhitzen von Crotonsäure oder n-Buttersäure, Paraldehyd, Erythrit, Äther usw. mit Phosphorpentasulfid (in geringer Menge).

Thionessal, Tetraphenylthiophen, entsteht z.B. aus Stilben und

Schwefel; Sm.-P. 1830.

Die Darstellung und die Eigenschaften der Thiophenderivate sind zum Teil fast buchstäblich diejenigen der Benzolderivate. So kann man aus Thiophen und Salpetersäure ein Nitrothiophen (analog Nitrobenzol, s. d.) erhalten, und dies zu einem Amidothiophen reduzieren; letzteres ist aber viel unbeständiger als das entsprechende Amidobenzol (Anilin).

Thiophensulfosaure, C4H3S(SO3H), spaltet sich beim Über-

hitzen mit Wasser in Thiophen und Schwefelsäure.

Durch Erhitzen von Lävulinsäure mit Phosphorpentasulfid ent-

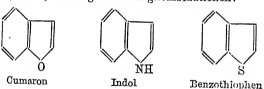
steht Thiotenol, α-Oxy-α'-methylthiophen, C₄ H₂S(CH₃)(OH).

Die blaue Färbung, welche beim Schütteln von thiophenhaltigem Benzol mit Isatin und konzentrierter Schwefelsäure eintritt, beruht auf der Bildung des blauen Farbstoffs "Indophenin", C₁₂H₇NOS.

Dem Diphenyl entspricht das Dithiënyl (B. 27, 1741).

B. Benzo-Furan, -pyrrol und -thiophen (s. Tabelle S. 529).

Dem Furan, Pyrrol und Thiophen entsprechen als "Benzo"produkte (S. 525) die folgenden Ringkombinationen:



Von diesen ist speziell das Indol als Muttersubstanz des Indigo von hoher Bedeutung. Es existieren ferner folgende Ringbildungen:

deren dem Cumaron usw. isomere Muttersubstanzen zur Zeit nicht bekannt sind.

1. Cumarongruppe.

Cumaron, C_8H_6O , entsteht synthetisch z.B. aus Monobromcumarin unter der Einwirkung alkoholischen Kalis:

(Ringverengerung B. 34, 356); andere Synthesen: B. 19, 1290, 2927; 26, 2968; 30, 1438, 1700. Es ist eine den Benzolkohlenwasserstoffen, speziell dem Pseudocumol sehr ähnliche Verbindung, welche diese Kohlenwasserstoffe im Steinkohlenteer begleitet und daraus mittels der Verbindung mit Pikrinsäure isoliert wird. Flüssigkeit vom S.-P. 170 bis 171°, von sehr indifferenter Natur, wird indes durch Mineralsäuren unter Rotfärbung und Polymerisation verharzt. Beim Durchleiten seiner mit Benzol- (bzw. Naphtalin-)dämpfen gemischten Dämpfe durch ein glühendes Rohr entsteht Phenanthren (bzw. Chrysen). Vgl. B. 23, 78; 25, 2409. Ein vom Dihydrocumaron abgeleitetes Keton ist das Cumaranon, $C_6H_4 < {}^{\rm CO}_{\rm C} > {\rm CH_2}$

2. Indolgruppe (Indigogruppe).

(Vgl. A. Reissert, Geschichte und Systematik der Indigosynthesen. Berlin, R. Friedländer u. Sohn. Z. angew. Ch. 17, 482.)

Die Indol- oder Indigogruppe leitet sich vom Indol,

$$C_8H_7N$$
, = $C_6H_4<_{NH}^{CH}>CH$, = C_6H_4

als Muttersubstanz ab. Durch Eintritt von Sauerstoff oder Hydroxyl und ev. Eintritt von Wasserstoff leiten sich hieraus ab: C_8H_7NO , Indoxyl und das isomere Oxindol; $C_8H_7NO_2$, Dioxindol; $C_8H_6NO_2$, Isatin und schließlich Indigo selbst, $(C_8H_5NO)_2$. Betreffs der Konstitution derartiger Substanzen bleibt zunächst unentschieden, ob der Sauerstoffeintritt zur Bildung einer Lactimgruppe, —C(OH)=N—, oder einer Lactamgruppe, —CO—NH—, führt (s. Methylisatin und Tautomerie der Harnsäure, S. 526). Da Indoxyl (s. d.) gelegentlich auch in der desmotropen Keton-

form (mit der Atomgruppe —CH₂. CO—) reagiert, so liegt in diesem Falle also auch Keto-Enol-Tautomerie vor (s. Acetessigester, S. 242).

Indolderivate:

$C_8H_5NO_2$	Isatin (s. u.)	C ₆ H ₄ <n h="">C O</n>
$C_8H_7NO_2$	Dioxindol, Lactam (bzw. Lactim)d.o-Amidomandel- säure (S. 543)	$C_6H_4 < NH OH) > CO$
C ₈ H ₇ NO	Oxindol, Lactam d. o-Amido- phenylessigsäure (S. 544)	$C_6H_4 <_{CH_2}^{NH} > CO$
	Indoxyl	$C_6H_4 < C(OH) > CH$
C_8H_7N	Indol (8. 545)	$C_6H_4 <_{CH}^{NH} > CH$
$C_8H_6N(CO_2H)$	Indolcarbonsäure (z. B. β-)	$C_6H_4<_{C(CO_2H)}^{NH}>_{CH}$
$C_8H_6(OH_3)N$.	Skatol	$C_6H_4< NH < NH > CH$

Indigo, $C_{16}H_{10}N_2O_2$, ist ein seit Jahrtausenden bekannter, blauer, aus der Indigopflanze (Indigofera tinctoria) und aus Färberwaid (Isatis tinctoria) gewonnener, zumal für Wollfärberei wertvoller Farbsteff. Neben Indigblau (Indigotin) sind im käuflichen Indigo noch Indigo-leim, -braun, -rot enthalten, welche durch Lösungsmittel extrahiert werden können.

In der Indigopfianze ist der Farbstoff nicht fertig gebildet; dieselbe enthält vielmehr das Glukosid (s. d.) des Indoxyls (s. u.), das Indican. Aus diesen wird durch Einwirkung von Enzymen, verdünnten Säuren usw. Indoxyl abgespalten und durch Luftoxydation in Indigo übergeführt.

Indigo bildet ein dunkelblaues, kupferfarbig schimmerndes Pulver und sublimiert in kupferroten Prismen. Er ist in den meisten Lösungsmitteln, auch Alkalien und verdünnten Säuren, unlöslich, bildet aber mit starken Mineralsäuren Salze, welche mit Wasser sofort wieder zerfallen. Indigo ist in heißem Anilin oder Paraffin (blau bzw. rot) löslich und daraus kristallisierbar. Dampf dunkelrot. Das durch Dampfdichtebestimmungen und kryoskopische Messungen festgestellte Molekulargewicht entspricht der Formel $\mathbb{C}_{16}H_{10}N_2O_2$. Wird durch Reduktionsmittel, z. B. durch Eisenvitriol, Zinkstaub usw. und Alkali oder Kalk, oder durch Traubenzucker und Natronlauge zu Indigweiß, $\mathbb{C}_{16}H_{12}N_2O_2$, reduziert, einem weißen, kristallinischen, in Alkohol und Äther löslichen Pulver, welches sich in Alkalien (wie ein Phenol) löst und in dieser Lösung sich energisch durch den Sauerstoff der Luft oxydiert (Indigoküpe) unter Abscheidung blauer Häute von Indigo.

Konzentrierte oder rauchende Schwefelsäure löst Indigo in der Wärme zu Indigomono- und -disulfosäure. Die erstere, "Phönicinsulfosäure", ist in Wasser schwer, die letztere leicht löslich und bildet als Natriumsalz das Indigocarmin des Handels.

Salpetersäure oxydiert zu Isatin, Destillation mit Kali gibt Anilin, schmelzendes Kali Indoxyl, Erhitzen mit Braunstein und Kalilauge bildet Anthranilsäure (S. 451).

Eine synthetische Bildung von Indigo in sehr geringer Menge aus o-Nitroacetophenon durch Zinkstaub und Natronkalk wurde zuerst von Engler und Emmerling beobachtet (B. 3, 885; vgl. B. 28, 309).

Die wissenschaftlich-synthetische Bearbeitung des Gebietes verdankt man Ad. Baeyer mit seinen Schülern: B. 14, 1741; 15, 775, 2093, 2856; 16, 1704 und 2188 usw.

Man erhält Indigo synthetisch:

- 1. Aus Isatinchlorid (s. d.).
- 2. Aus o-Nitrophenylpropiolsäure (s. d.) durch Erwärmen mit z. B. Traubenzucker in alkalischer Lösung:

$$2 \, C_0 \, H_4(N \, O_2) C \, \vdots \, C \, C \, O_2 \, H \, + \, 4 \, H \, = \, C_{16} \, H_{10} \, N_2 \, O_2 \, + \, 2 \, C \, O_2 \, + \, 2 \, H_2 \, O.$$

3. Durch Behandeln von o-Dinitrodiphenyldiacetylen,

$$C_6H_4(NO_2)-C\equiv C-C_6H_4(NO_2)$$

(s. d.), mit Schwefelsäure und darauf folgende Reduktion.

4. Durch Einwirkung verdünnten Alkalis auf eine Lösung von o-Nitrobenzaldehyd (S. 435) in Aceton:

$$2 C_6 H_4 (NO_2) CHO + 2 C_8 H_6 O = C_{16} H_{10} N_2 O_2 + 2 C_2 H_4 O_2 + 2 H_2 O.$$

Zwischenprodukt dieser Reaktion ist das "o-Nitrophenylmilch-säuremethylketon", $C_6H_4(NO_2)$ —CH(OH)— CH_2 —CO— CH_3 .

- 5. Aus Indol durch Oxydation mit aktiviertem Sauerstoff oder Sulfomonopersäure.
 - 6. Aus Indoxylsäure und Indoxyl (s. u.) durch Oxydation, usw.

Neuere Synthesen:

- 7. Nach *Flimm* (B. 23, 57) wird Monobromacetanilid, C_6H_5 —NH.CO.CH₂Br, mit Ätzkali verschmolzen.
- 8. Phenylglycin, C₆H₅—NH—CH₂—CO₂H, welches aus Anilin und Monochloressigsäure oder aus Anilin, Formaldehyd und Blausäure (s. S. 384, 389 und B. 25, 2029) darstellbar ist, wird durch Erhitzen mit Ätzalkali (*Heumann*, B. 23, 3043) oder Natriumamid oder wasserfreiem Alkali plus Kalk in Indoxylnatrium übergeführt, dessen alkalische Lösung durch Oxydation mit Luft Indigo liefert. Reaktionsschema:

$$C_6H_5 \sim_{HO_9C}^{NH} > CH_2 = C_6H_4 <_{C(OH)}^{NH} > CH + H_2O.$$

Auf analoge Weise entstehen Homologe des Indigos sowie durch Einwirkung stark rauchender Schwefelsäure auf Phenylglycin Sulfosäuren desselben.

- 9. Phenylglycin-o-carbonsäure, C₆H₄(CO₂H).NH.CH₂.CO₂H (aus Anthranilsäure plus Chloressigsäure), liefert analog beim Erhitzen mit Alkalien je nach den Bedingungen Indoxyl oder Indoxylcarbonsäure und somit Indigo (Heumann, B. 24, 2087).
- 10. Synthese nach Sandmeyer: Isatinanilid, welches seinerseits synthetisch erhalten werden kann (Cbl. 1900, II, 928, 929) geht durch Schwefelammonium in Indigo über.

Die Konstitutionsformeln des Indigos und des Indigweiß sind sehr

$$C_0 H_4 <\!\! \substack{NH \\ CO} \!\!> \!\! C \cdot C <\!\! \substack{NH \\ COH} \!\!> \!\! C_6 H_4 \text{ und } C_6 H_4 <\!\! \substack{NH \\ C(OH)} \!\!> \!\! C \cdot C \leqslant_{C(OH)} \!\!> \!\! C_0 H_4.$$

Ein rotes Isomeres des Indigos ist Indirubin (= Indigopurpurin), aus käuflichem Indigo und auch synthetisch erhalten aus Isatin + Indoxyl, welches hierbei in seiner Pseudo-(Keto-)form reagiert.

Von substituierten Indigoarten sind dargestellt: Dichlor-, Dibrom-, Tetrachlor-, Diäthyl-, Tolyl- und Xylyl-indigo (auch Naphtylindigo, grün) usw.

1. Isatin, $C_6H_4 < \stackrel{NH}{CO} > CO$, ist durch Oxydation von Indigo mit Salpetersäure (Erdmann und Laurent 1841, s. a. B. 17, 976), besser von Indoxyl, darstellbar und entsteht auch durch Oxydation des Dioxindols und Oxindols (indirekt) (Baeyer); ferner aus o-Nitrophenylpropiolsäure durch Kochen mit Alkalien. Gelbrote, monokline Prismen, in kaltem Wasser wenig, in heißem wie in Alkohol leichter, mit braunroter Farbe löslich. In Kalilauge löst es sich anfangs violett unter Bildung von $C_8H_4NO.OK$, welches aber schon beim Erwärmen in isatinsaures Kali,

C₆H₄(NH₂)—CO—COOK (s. S. 458), übergeht. Isatin ist das Lactam (S. 453) der Isatinsäure (vgl.: B. 23, 253; J. Ch. Soc. 1899, S. 648). Sehr bemerkenswert ist die Bildung des Isatins aus Carbostyril durch Oxydation (Ringverengerung) B. 14, 1920.

Synthese aus o-Nitrobenzoylameisensäure s. S. 460. Thiophenreaktion: s. S. 538. Man kennt Chlor-, Brom-, Nitroisatin; als Keton bildet Isatin mit Ammoniak, durch Austausch von O in β -Stellung gegen NH, Imesatin, $C_8H_5NO(NH)''$; mit Hydroxylamin Isatoxim, $C_6H_4 < C(:N.OH) > CO$ (gelbe Nadeln), welches auch aus Oxindol durch salpetrige Säure entsteht. Ein Homologes, Methylisatin, kann aus p-Toluidin + Dichloressigsäure erhalten werden, wobei zunächst ein Tolylderivat des Methyl-Imesatins entsteht (B. 18, 190). Durch Oxydation des Isatins mit Chromsäure entsteht Isatosäureanhydrid oder Anthranilsäurecarbonsäureanhydrid,

$$C_6H_4 < CO - O$$
 $NH - CO$

Isatin vermag durch Behandlung seines Silbersalzes (rotes Pulver) mit Jodmethyl einen Methyläther, Methylisatin, $C_6H_4 < N > 0.0 \cdot CH_3$, zu bilden [blutrote Kristalle]; derselbe löst sich in Alkali zu Isatinsäure und Methylalkohol und leitet sich somit von der Lactimform, $C_6H_4 < N > 0 \cdot COH$, des Isatins ab. Hiernach schrieb man früher auch dem Isatin die Lactimformel zu und hat die folgende Verbindung als Pseudoverbindung bezeichnet.

Die isomere Verbindung, Methyl-pseudoisatin, entsteht z. B. aus Methylindol (s. u.) durch Natriumhypobromit und Kochen mit alkoholischem Kali. Da sie sich in Alkali sofort löst zu Methylisatinsäure, $\mathrm{CH_3} \cdot \mathrm{NH-C_0H_4-CO-CO_2H}$, so hat sie die Konstitution $\mathrm{C_0H_4} < \mathrm{N} \cdot \mathrm{CH_8} > 00$ (B. 17, 559).

Isatinchlorid, $C_6H_4 < N_{CO} > C.Cl.$ Aus Isatin und Phosphorpentachlorid. Braune Nadeln, in Alkohol und Äther mit blauer Farbe löslich. Geht durch Behandlung mit Jodwasserstoff, oder Zinkstaub und Eisessig, in Indigo über (Synthese des letzteren, Baeyer):

$$2 C_8 H_4 NOCI + 4 H = C_{16} H_{10} N_2 O_2 + 2 HCL$$

 α -Isatinanilid, $C_0H_4 < \frac{NH}{CO} > C: NC_0H_5$, s. S. 542. Dunkelbraunviolette, bei 1260 schmelzende Nadeln.

2. Dioxindol, $C_6H_4 < \frac{NH}{CH(OH)} > 00$, ist das Lactam der für sich unbeständigen o-Amidomandelsäure (s. S. 459). Wird durch Reduktion von Isatin mit Zinkstaub und Salzsäure erhalten. Leicht lösliche, farblose Prismen, Sm.-P. 180°, leicht oxydierbar zu Isatin. Hat basische und saure Eigenschaften.

3. Oxindol, C₆H₄<\circ_{CH_2}^{NH}>CO, das Lactam der o-Amidophenylessigsäure, entsteht aus o-Nitrophenylessigsäure durch Reduktion (S. 452); ferner durch Reduktion von Dioxindol mit Zinn und Salzsäure. Farblose Nadeln, Sm.-P. 120°. Leicht oxydierbar zu Dioxindol und daher von schwach reduzierendem Charakter.

Ist gleichzeitig Säure und Base, löst sich in Alkalien wie in Salzsäure. Durch Barytwasser bei hüherer Temperatur verwandelt es sich in o-amidophenylessigsauren Baryt (B. 16, 1704). Der Imidwasserstoff ist gegen Äthyl, Acetyl, die Nitrosogruppe usw. ersetzbar.

Isomer mit dem Oxindol ist das

4. Indoxyl, $C_6H_4 < C(OH) > CH$ (bzw. $C_6H_4 < CO$ CH₂), welches aus der Indoxylsäure (s. u.) durch Abspaltung von Kohlensäure sowie aus Phenylglycin oder Phenylglycincarbonsäure (nach S. 542), und aus Indigo durch schmelzendes Kali erhalten wird und als Ätherschwefelsäure: indoxylschwefelsaures Kali, Harnindican, $C_8H_6N.O.(SO_3K)$, im Harn von Pflanzenfressern oft vorhanden ist. Hellgelbe Kristalle, Sm.-P. 85°, mit Wasserdämpfen nicht flüchtig, in Wasser ziemlich leicht (mit gelber Fluorescenz) löslich.

Löst sich in konzentrierter Salzsäure mit roter Farbe. Sehr unbeständig, verharzt leicht und geht in alkalischer Lösung an der Luft oder in salzsaurer Lösung durch Eisenchlorid in Indigo über.

Es bildet eine Nitrosoverbindung, C_0H_4 : $\stackrel{N(NO)}{\subset C(OH)}$ >CH, vom Charakter der Nitrosamine, enthält also eine Imid gruppe, ferner enthält es wegen seiner Beziehungen zur Indoxylschwefelsäure ein alkoholisches Hydroxyl, woraus seine Konstitution ("Enol"-Natur) folgt.

Das indoxylschwefelsaure Kali (s.o.) wird synthetisch durch Erwärmen von Indoxyl mit Kaliumpyrosulfat, $K_2\,S_2\,O_7$, dargestellt (glänzende Blättchen) und zerfällt beim Erwärmen mit Säuren wieder rückwärts.

Durch Austausch von (alkoholischem) H gegen C_2 H_5 resultiert Äthylindoxyl. Auch Derivate des hypothetischen "Pseudoindoxyls", $C_0H_4{<}^{\rm NH}_{\rm CO}{>}0H_2$ ("Keto"-form) sind bekannt und zum Teil in Indigoderivate (Diäthylindigo) überführbar.

Indoxylsäure, $C_6H_4 < C(OH) > C - CO_2H$. Indophor, die Carbonsäure des Indoxyls, bildet weiße Kristalle, welche durch Eisenchlorid in Indigo übergehen und beim Schmelzen in Indoxyl und Kohlensäure zerfallen. Entsteht aus Phenylglycincarbonsäure (S. 542) durch mäßiges Erhitzen mit Ätznatron sowie aus ihrem Ester, dem

Indoxylsäureäthylester (dicke Prismen, Sm.-P. 120°) durch schmelzendes Natron. Letzterer bildet sich u. a. durch Reduktion des o-Nitrophenylpropiolsäureäthylesters mit Schwefelammonium.

Die Stammsubstanz der ganzen Indigogruppe ist das

5. Indol, $C_6H_4 < \stackrel{\text{NH}}{\underset{\text{C}}{\text{H}}} > \text{CH}$ (Bacyer 1868). Dasselbe kommt

in geringer Menge im Jasminblütenöl vor und wird zu Parfümeriezwecken synthetisch dargestellt. Es entsteht durch Destillation von Oxindol mit Zinkstaub oder durch Reduktion von Indoxyl in alkalischer Lösung; durch Erhitzen von o-Nitrozimtsäure mit Kali und Eisenfeile; durch Erhitzen von o-Diamidostilben unter Abspaltung von Anilin (B. 28, 1411); aus o-Amidochlorstyrol (aus o-Nitrozimtsäure plus unterchloriger Säure minus Kohlensäure) mit Natriumalkoholat (B. 17, 1067):

 $C_6 \, II_4 \!\!<\!\! \begin{smallmatrix} N \, H_2 \\ C \, H = C \, H \, CI + Na \, O \, C_2 H_6 = C_6 \, H_4 \!\!<\!\! \begin{smallmatrix} N \, H \\ C \, H \end{smallmatrix} \!\!>\!\! CH + Na \, CI + C_2 H_5 \, OH;$

bei der Pankreasfäulnis von Eiweiß, beim Schmelzen von Eiweiß mit Kali (neben Skatol), beim Leiten der Dämpfe verschiedener Aniline, z.B. des Diäthyl-o-Toluidins, durch glühende Röhren usw. Glänzende weiße Blättchen; Sm.-P. 52°; mit Wasserdämpfen leicht flüchtig, von eigentümlich fäkalartigem Geruch, zeigt jedoch in ganz reinem Zustande und in starker Verdünnung einen angenehmen blumenartigen Geruch. Sehr schwach basisch. Ozon, besser Sulfomonopersäure zu Indigo oxydierbar. einen mit Salzsäure beseuchteten Fichtenspan kirschrot; verbindet sich mit Natriumbisulfit zu einer kristallinischen Verbindung, aus welcher durch Ammoniak oder Soda Indol regeneriert werden kann. Gibt mit salpetriger Säure einen roten, zum Teil aus sogenanntem Nitrosoindol, [Cs IIcN(NO)]2, bestehenden Niederschlag (empfindliche Reuktionen, s. a. B. 22, 1976), und liefert durch Acetylierung Acetylindol. Aus letzteren Gründen enthält das Indol eine Imidgruppe.

Vom Indol:

Das Skatol, β-Methylindol, C₆H₄< NH C(CH₃) CH, findet sich in den Fäces, in einer ostindischen Holzart und im Zibeth und entsteht u. a. bei der Fäulnis oder Kalischmelze des Eiweiß (neben Indol). Weiße Blättehen vom Sm.-P. 95° und starkem Fäcalgeruch. Wird durch salpetrige Säure nicht rot gefärbt. Liefert mit zwei Wasserstoffatomen eine Hydroverbindung.

Das N-Methylindol, $C_6H_4 < \stackrel{N(CH_3)}{CH} > CH$, entsteht aus l'henylmethylhydrazin und Brenztraubensäure, zunächst in Form seiner Carbonsäure. Öl. S.-P. 2890.

Indolearbonsäuren, C_8H_6 N(CO_2H), sind synthetisch zugänglich, z. B. die β -Säure (neben α) aus Indol nach Kolle's Methode mittele Natrium und Kohlensäure; die α -Säure aus o-Nitrophenylbrenztraubensäure (S. 460) durch Zinkstaub und Eisessig. β -Indolatelehydentsteht aus Indol, Chloroform und Kali (vgl. Pyrrolatelyd).

Bei der Eiweißfäulnis entstehen Indol- β -essigsäure und Indol- β -propionsäure (beide auch synthetisch dargestellt) aus Tryptophan, β -Indolalanin, $C_6H_4 < \frac{NH.CH}{C.CH_2.CH(NH_2).CO_2H}$.

3. Benzothiophen, Thiophten.

So wie das Indol die Muttersubstanz des Indigos, so ist das Benzothiophen, Thionaphten, $C_6H_4 < {}^{CH}_8 > {}^{CH}$, diejenige des Thioindigos, $C_{16}H_8O_2S_2$, eines Farbstoffs, welcher dem Indigo in seiner Zusammensetzung entspricht (er enthält zwei Schwefelatome statt der Imidogruppen) und in seinen Eigenschaften (Küpenfarbstoff, sublimierbar usw.) sehr ähnlich ist, aber bläulichrot fürbt.

Anhangsweise sei hier Thiophten, das Naphtalin der Thiophenreihe, erwähnt, in welchem zwei Thiophenringe in der Weise miteinander kombiniert sind, daß zwei orthoständige Kohlenstoffatome beiden Ringen angehören. Thiophten entsteht beim Erhitzen von Citronensäure mit Phosphortrisulfid (B. 19, 2444); farbloses Öl vom Siedepunkt 2250 (Naphtalin siedet bei 2180).

C. Dibenzofuran, -pyrrol und -thiophen.

Diphenylenoxyd, $\overset{C_6H_4}{\overset{C_6H_4}{\circ}}$ O, durch Destillation von Phenol mit Bleioxyd erhalten; vgl. auch B. 25, 2745. Unzersetzt destillierende Blättchen; im Steinkohlenteer enthalten.

Carbazol, $C_{12}H_0N$, $=\frac{C_0H_4}{C_6H_4}NH$, das Imid des Diphenyls, ist im Steinkohlenteer (wie im Rohanthracen) enthalten. Es entsteht z. B. beim Destillieren von o-Amidodiphenyl über schwach glühenden Kalk, beim Überhitzen der Dämpfe von Diphenylamin (wie Diphenyl aus Benzol) und aus o, o'-Diamidodiphenyl durch Abspaltung von Ammoniak (B. 24, 197): $(C_0H_5)_2NH = (C_0H_4)_2NH + H_2$; $C_{12}H_3(NH_2)_2 = C_{12}H_8NH + NH_8$. Farblose Blättchen, in kaltem Alkohol wenig löslich, Sm.-P. 238°. Destilliert unzersetzt und ist durch große Sublimationsfähigkeit ausgezeichnet. Löst sich in konzentrierter Schwefelsäure mit gelber Farbe; bildet eine Acctyl-, eine Nitroverbindung usw. Der Stickstoff steht in Diorthostellung; es erscheint daher wie das Indol (Umwandlung in Indol: B. 26, 2006) als ein Pyrrolderivat (s. d.) und besitzt in der Tat überraschende Analogien mit Pyrrol (B. 21, 3299). Ist überführbar in

p-Diamidocarbazol, C₁₂H₇N(NH₂)₂; Konstitution B. 25, 128; aus diesem entsteht durch Paarung mit Salicylsäure der substantive Farbstoff "Carbazolgelb". — Auch Dibenzothiophene sind bekannt.

XXXIV. Diazole.

A. Pyrazolgruppe.

Pyrazol, $C_8H_4N_2 = \frac{CH:N}{\dot{C}H:CH} > NH$; Ortsbezeichnung:

(5) $\frac{HC:N}{\dot{C}H} > \frac{(2)}{\dot{C}H}$ (4) $\frac{HC:CH}{\dot{C}H}$

Darstellung: 1. aus Acetylen und Diazomethan (B. 31, 2950):

$$\frac{\text{HO}}{\text{HO}} + \frac{\text{N}}{\text{CH}_2} \text{N} = \frac{\text{HO} - \text{N}}{\text{HC} - \text{CH}} \text{NII},$$

2. aus Epichlorhydrin und Hydrazin unter Bildung von Wasser, Salzsäure und Wasserstoff (B. 23, 1103).

Ferner durch CO2-abspaltung aus den mittels ähnlicher Synthesen

zugänglichen Pyrazolcarbonsäuren.

Farblose Nadeln, Sm.-P. 70°, S.-P. 187°, von schwachem, pyridinähnlichem Geruch; sehr schwache, sekundäre, in Wasser mit neutraler Reaktion lösliche Base, deren Imidwasserstoffatom gegen Silber, IIg (1, Benzoyl usw. ausgetauscht werden kann.

In vielen Reaktionen zeigt der Pyrazolring große Ähnlichkeit mit dem Benzolring (B. 28, 714), insbesondere ist er gegen Oxydationsmittel, Säuren usw. beträchtlich beständiger als der Pyrrolring (B. 22, 173).

Man könnte die Existenz von vier verschiedenen Monosubstitutionsprodukten erwarten; diese Erwartung trifft aber nicht Es ist experimentell nachgewiesen (Ann. 279, 189), daß das 3-Methylpyrazol mit dem 5-Methylpyrazol völlig identisch ist. Man muß also annehmen, daß das am Stickstoff befindliche Wasserstoffatom in seiner Stellung nicht dauernd fixiert ist, sondern unter entsprechender Verschiebung der Doppelbindungen spontan an das andere Stickstoffatom treten kann (vgl. Kekulé's Benzoltheorie S. 348 und die Laar'sche Oscillationshypothese S. 243). Bei solchen Pyrazolderivaten, in denen sich statt Wasserstoff am Stickstoff Methyl oder Phenyl befindet, sind die Stellungen 3 und 5 nicht mehr gleichwertig; die Stellung des am Stickstoff sitzenden Substituenten ist in diesen Substanzen also unveränderlich fixiert. Besonders groß ist die Gruppe der 1-Phenylpyrazole, die aus Phenylhydrazin entstehen und zwar meist durch Kondensation mit \(\beta\)-Diketonen, β-Ketoaldehyden (Oxymethylenketonen) und ähnlichen Substanzen.

Außer Methyl- und Phenylderivaten und Carbonsäuren des Pyrazols kennt man noch Nitro-, Amido-, Diazo-pyrazole usw., die in ihrem Verhalten den entsprechenden Benzolderivaten sehr nahe stehen (B. 28, 714).

Um zwei Wasserstoffatome reicher als das Pyrazol ist Pyrazolin, $C_3H_6N_2$, welches aus Acroleïn und Hydrazin entsteht (J. pr. Chem. 50, 531); es ist eine schwache, sekundäre Base und ebenso wie seine Derivate ziemlich unbeständig; unter Abgabe von 2 Atomen Wasserstoff entsteht leicht das beständigere Pyrazol. Betreffs einer sohr merkwürdigen Ringverengerung bei Pyrazolinderivaten s. Trimethylenderivate.

84

Außerordentlich wichtig ist die große Gruppe der Pyrazolone, welche aus Hydrazin oder Phenylhydrazin usw. und β -Ketonsäureestern unter Austritt von Wasser und Alkohol entstehen.

wird aus Phenylhydrazin und Acetessigester für die Antipyrinfabrikation technisch in großen Mengen dargestellt (derbe Prismen, Sm.-P.127°; im Vakuum destillierbar); es ist gleichzeitig schwache Base (als Pyrazolderivat) und schwache Säure (als Acetessigesterderivat oder vielleicht auch als Phenol der Pyrazolreihe vgl. weiter unten). Phenylmethylpyrazolon zeigt in vieler Hinsicht das Verhalten eines Acetessigesterderivates; so kann man z. B. durch Jodmethyl und Natriummethylat die beiden Methylenwasserstoffatome nacheinander durch Methyl ersetzen; doch entstehen hierbei außerdem noch andere Methylierungsprodukte, z. B.:

$$\begin{array}{c|cccc} CH_3 \cdot C & CH_3 \cdot C & N \\ & || & > N \cdot C_6H_5 & und & | & > N \cdot C_6H_5 \\ CH - CO & CH = C \cdot O \cdot CH_3 & Methyläther des Phenylmethyloxy-pyrazols \\ \end{array}$$

Phenylmethylpyrazolon reagiert hierbei also in drei desmotropen Formen:

Antipyrin (Formel s. oben), Phenyldimethylpyrazolon, entsteht aus dem oben beschriebenen Pyrazolon durch Erwärnnen mit Jodmethyl und Methylalkohol unter Druck. Konstitutionsbeweis: Synthese aus Acetessigester und Methylphenylhydrazin. Im Gegensatz zum Pyrazolon ist Antipyrin eine starke einsäurige Base ohne saure Eigenschaften, weiße Tafeln oder Blättchen, Sm.-P. 113°; die wässerige Lösung wird durch Eisenchlorid rot, durch salpetrige Säure grün gefärbt; ausgezeichnetes Fiebermittel (L. Knorr, A. 238, 137). Ringsprengung: B. 25, 1870; 39, 3265.

B. Benzopyrazol- oder Indazolgruppe.

Je nach der Stellung der Substituenten im Pyrazolkern formuliert man die Bindungsverhältnisse des letzteren verschieden:

$$\begin{array}{cccc} C_6 \, H_4 < \stackrel{CH}{\dot{N}} > \! N \, H & \text{und} & C_6 \, H_4 < \stackrel{C}{N} \, H > \! \! > \! N \\ & \text{Indazol} & \text{Isindazol} \end{array}$$

(s. auch B. 35, 891).

Das Isindazol ist bisher nur in Derivaten bekannt.

Indazol, Sm.-P. 146⁰, S.-P. 270⁰, entsteht z. B. aus o-Diazotoluol in neutraler Lösung (B. 37, 2556):

$$c_{_{6}} \mathbf{H}_{_{4}} \!\!<_{\mathbf{N}_{2}}^{\mathbf{C}\mathbf{H}_{3}} \ = \ \mathbf{H}_{_{2}} \mathbf{0} \ + \ c_{_{6}} \mathbf{H}_{_{4}} \!\!<_{\dot{\mathbf{N}}}^{\mathbf{C}\mathbf{H}} \!\!>\!\! \mathbf{N} \mathbf{H}.$$

Darstellung aus Anthranilsäure s. B. 34, 795.

Ziemlich beständige schwache Base von eigentümlichem, süßlichem Geruch; gibt mit Silbernitrat und Sublimat Fällungen.

Über Amido-, Azo-, Diazo- und andere Derivate des Indazols s. B. 32, 1773; 34, 1309; 35, 891; und A. 305, 289. Ringerweiterung bei Amidoindazol s. Benzazimid.

C. Glyoxalin- und Benzimidazolgruppe.

Isomer mit dem Pyrazol ist das Imidazol oder

Glyoxalin,
$$\stackrel{\text{N:CH}}{\stackrel{\text{CH:CH}}{\text{CH:CH}}}$$
 >NH, Ortsbezeichnung: $\stackrel{\text{N:CH}}{\stackrel{\text{CH:CH}}{\text{CH:CH}}}$ >NH (N).

Es entsteht aus Ammoniak und Glyoxal (Debus 1856), welches hierbei teilweise in Ameisensäure und Formaldehyd gespalten wird, oder besser aus Ammoniak, Glyoxal und Formaldehyd.

Schwache Base von fischartigem Geruch, Sm.-P. 92°, S.-P. 255°; wird von Permanganat zu Ameisensäure oxydiert.

Konstitutionsbeweis: o-Phenylendiamin liefert mit Ameisensäure unter Wasseraustritt Benzoglyoxalin, Benzimidazol:

$${\rm C_0H_4}{<_{\rm N\,H_2}^{\rm N\,H_2}} + {_{\rm O}>\atop {\rm O}}{\rm OH} = {_{\rm 2\,H_2}}{\rm O} \ + \ {_{\rm C_6H_4}}{<_{\rm N}^{\rm N\,H}}{>_{\rm OH}}.$$

Im Benzimidazol wird bei geeigneter Oxydation der Benzolkern zerstört und so, wenn auch in schlechter Ausbeute, die o-Dicarbonsäure des Glyoxalins gebildet, welche beim Erhitzen in CO₂ und Glyoxalin zerfällt:

Sehr nahe verwandt mit der oben besprochenen Benzimidazolsynthese sind die auf S. 381 bis 382 erwähnten Darstellungsmethoden der sog. "Anhydrobasen"; die dort angeführten "Aldehydinbasen" entstehen je nach den Bedingungen nach einer der folgenden Gleichungen:

$$\begin{array}{l} C_{6}H_{4}<_{NH_{2}}^{NH_{2}}+\text{OCH.R}=H_{2}O+2H+C_{6}H_{4}<_{N}^{NH}\geqslant \text{CR} \\ \\ C_{6}H_{4}<_{NH_{2}}^{NH_{2}}+2\text{OCH.R}=2H_{2}O+C_{6}H_{4}<_{N}^{N}\geqslant \text{C.R} \end{array}$$

Die Glyoxaline sind stärkere Basen als die isomeren Pyrazole. Das lmidwasserstoffatom kann durch Alkyle und Silber ersetzt werden. In manchen Glyoxalinderivaten ist der Heterocyclus recht widerstandsfähig, in anderen aber leicht aufspaltbar, namentlich mittels Benzoylchlorid und Natronlauge (bei 0°):

a-Methylglyoxalin kann leicht aus Traubenzucker, NH3 und Formaldehyd gewonnen werden (B. 38, 1166).

μ-Methyldihydroglyoxalin, aus Äthylendiamin und Essigsäure wie oben Benzimidazol aus o-Phenylendiamin und Ameisensäure; wird wegen seiner Harnsäure lösenden Wirkung unter dem Namen Lysidin therapeutisch verwendet.

Das Eiweißspaltungsprodukt Histidin ist β -Imidazolalanin, $CH \leqslant_{NH.CH}^{N.C.CH_2.CH(NH_2).CO_2H}$; auch das Alkaloid Pilocarpin ist ein Glyoxalinderivat.

Benzimidazol, C_6H_4 : (CN_2H_2) , Nadeln, Sm.-P. 170°; Synthese, Oxydation und Ringspaltung s. o.; gleichzeitig schwache Base und schwache Säure.

Eine große Reihe von Glyoxalinderivaten von ganz anderem molekularem Bau und von ganz anderen Ligenschaften ist bereits unter den aliphatischen Verbindungen besprochen: die fünfgliedrigen cyclischen Ureïde wie Hydantoïn, Glykocyamidin, Kreatinin und Parabansäure nebst ihren Methylderivaten; auch die Di-Ureïde (Purinderivate) enthalten den Glyoxalinring.

D. Oxazole und Thiazole.

Zu den Benzo-oxazolen gehört z.B. das Methenyl-o-amidophenol (S. 419) und B. 36, 2042. Ein etwas anders gebauter Heterocyclus ist im Anthranil enthalten (s. S. 435).

* Der Thiazolring kann als ein Thiophenring angesehen werden, in dem eine β -ständige Methingruppe durch ein Stickstoffatom ersetzt ist. Der Ähnlichkeit von Benzol- und Thiophenderivaten entspricht eine große. Ahnlichkeit zwischen Pyridin- und Thiazolderivaten.

Thiazol, N : CH S, ist eine pyridinähnlich riechende, farblose Flüssigkeit vom S.-P. 1170 (Pyridin siedet bei 1150); kann aus Amido-

thiazol genau so gewonnen werden wie Benzol aus Anilin (Kochen der Diazoverbindung mit Alkohol). Bildet Salze ähnlich wie Pyridin. Amidothiazol zeigt in seinem Verhalten große Ähnlichkeit mit dem Anilin; entsteht aus Monochloracetaldehyd und Thioharnstoff (Pseudoform):

$$\frac{\text{CH}_2.\text{Cl}}{\text{CHO}} + \frac{\text{HN}}{\text{HS}} > \text{C.NH}_2 = \frac{\text{CH.N}}{\text{CH.S}} > \text{C.NH}_2 + \text{HCl} + \text{H}_2 \text{O.}$$

Ein Benzoprodukt des Thiazols wurde bereits erwähnt (S. 419: Methenylamidothiophenol); ein fünfgliedriger Ring mit je einem N- und S-atom ist im Saccharin enthalten; doch stehen Saccharin und Thiazol zueinander in keinen näheren Beziehungen.

XXXV. Triazole und Tetrazol.

Die Muttersubstanzen der Triazolgruppe sind

$$\begin{array}{c|cccc} CII:CH & & N:CH \\ \vdots & & NII \\ N & & N:CH:N \\ \hline 1,2,3-Triazol & & 1,2,4-Triazol \\ \end{array}$$

Vom 1,2,3-Triazol leiten sich mehrere verschiedene Körperklassen ab, z. B. die Osotriazole, Pyrrodiazole, Azimidobenzol- und Pseudo-azimidobenzolderivate, die sich außer durch Art und Stellung der Substituenten, auch durch die Lage der einfachen und doppelten Bindungen im Heterocyclus voneinander unterscheiden. Da jedoch das 1,2,3-Triazol durch Abbau sowohl aus Osotriazolen als auch aus Azimidobenzol- und Pyrrodiazolderivaten entsteht, so ist die Lage der am Kern sitzenden H-atome und der Kerndoppelbindungen im 1,2,3-Triazol selbst und in seiner 4-Monocarbonsäure nicht eindeutig bestimmbar (s. Tautomerie bei Pyrazolen und B. 35, 1038).

1,2,3-Triazol, $C_2H_3N_3$, zerfließliche Kristallmasse, Sm.-P. $+23^{\circ}$, S.-P. 203° ; sowohl schwache Säure (Ag-salz) als auch schwache Base.

A. Osotriazolgruppe.

Osotriazole entstehen aus den Osotetrazinen (s. Tetrazine) durch Kochen mit verdünnten Säuren:

oder direkt aus den entsprechenden Dihydrazonen durch Erhitzen mit oder ohne Essigsäureanhydrid:

$$\stackrel{C_6H_5.\,C:N.NH.\,C_6H_6}{\underset{C_6H_5.\,C:N.NH.\,C_6H_5}{\cdot}} = \stackrel{C_6H_5.\,C:N}{\underset{C_6H_5.\,C:N}{\cdot}} \!\!\!>\!\! N.C_6H_5 + C_6H_5.NH_2.$$

Ähnliche Synthesen s. A. 262, 265-269.

Die Osotriazole sind schwache Basen. Der Osotriazolkern ist recht beständig, die Amidoderivate (Synth.: A. 295, 129; B. 28, 1286) können diazotiert werden und erinnern in ihrem chemischen Verhalten sehr an aromatische Amine. Unter geeigneten Umständen können die Substituenten (z. B. Phenyle) zu Carboxylgruppen oxydiert werden; durch darauffolgende CO₂-abspaltung gewinnt man so aus Osotriazolderivaten 1,2,3-Triazol.

N-Phenylosotriazol, aus Glyoxalosotetrazin, Öl, S.-P. 2240.

Triphenylosotriazol (Darst. s. o.), perlmutterglänzende Blättchen, Sm.-P. 1220, siedet unzersetzt.

B. Pyrrodiazol- und Azimidobenzolgruppe.

Der Pyrrodiazolring entsteht unter Ringerweiterung aus Diazobenzolimid und Acetylendicarbonsäureester:

$$\stackrel{\mathrm{N}}{\overset{\mathrm{N}}{\overset{\mathrm{N}}{\overset{\mathrm{N}}{\overset{\mathrm{N}}{\overset{\mathrm{N}}{\overset{\mathrm{N}}{\overset{\mathrm{N}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{N}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{N}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}}{\overset{\mathrm{C}}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}}{\overset{\mathrm{C}}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}}{\overset{\mathrm{C}}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}}{\overset{\mathrm{C}}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}}{\overset{\mathrm{C}}}}{\overset{\mathrm{C}}}}{\overset{\mathrm{C}}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}}{\overset{\mathrm{C}}}}{\overset{\mathrm{C}}}}{\overset{\mathrm{C}}}}{\overset{\mathrm{C}}}}{\overset{\mathrm{C}}}}{\overset{\mathrm{C}}}}{\overset{\mathrm{C}}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}{\overset{C}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{$$

Pyrrodiazoldicar bonsäureester

ähnlich wie Pyrazol aus Acetylen und Diazomethan. Durch Verseifung und Kohlendioxydabspaltung erhält man aus jenem Ester N-Phenylpyrrodiazol, schwach gelbliche, aromatisch riechende Nadeln, Sm.-P. 56°.

Sehr leicht und glatt entsteht ferner der Pyrrodiazolring bei der Einwirkung von salpetriger Säure auf aromatische o-Diamine (vgl. S. 382). Empirisch verläuft folgende Reaktion:

$$C_6\,H_1 \!\!<\!\! \begin{smallmatrix} N\,H_2 \\ N\,H_2 \end{smallmatrix} + \begin{smallmatrix} O \\ H\,O \end{smallmatrix} \!\!\!>\!\! N \,=\, 2\,H_2\,O \,+\, C_6\,H_4 \!\!<\!\! \begin{smallmatrix} N \\ N\,H \end{smallmatrix} \!\!\!>\!\! N;$$

intermediär tritt hierbei offenbar einseitige Diazotierung ein.

Diese cyclischen Diazoamidoverbindungen unterscheiden sich von den nicht cyclischen in fundamentaler Weise, dem sie sind farblose, außerordentlich beständige Substanzen. Betreffs der Konstitution siehe J. pr. Gh. 53, 91. Azimidobenzol, C₀H₁: N₃H, farblose Nadeln vom Sm.-P. 98°. Ganz analog entsteht auch N-Phenylazimidobenzol, schwach rötlich gefärbte Nadeln, Sm.-P. 89 bis 90°. Durch Oxydation kann man wie bei den Osotriazolderivaten die Pyrrodiazol- und Azimidobenzolderivate in Triazolearbonsäuren und diese durch CO₂-abspaltung in 1,2,3-Triazol überführen.

Mit den Azimidobenzolen sind die Azimidole sehr nahe verwandt; Benzazimidol, N-Oxyazimidobenzol, entsteht aus o-Nitrophenylhydrazin durch Erwärmen mit Alkali (A. 311, 329):

$$c_{6}H_{4} <_{N}^{NH.NH_{2}}_{NO_{2}} = H_{2}O + c_{6}H_{4} <_{N.OH}^{N}_{N.OH}$$

Starke Säure, lange weiße Nadeln vom Sm.-P. 157°; reduzierbar zu Azimidobenzol, oxydierbar zur N-Oxypyrrodiazoldicarbonsäure. Das freie N-Oxypyrrodiazol konnte bisher noch nicht aus der Dicarbonsäure dargestellt werden.

Pseudoazimidobenzolderivate entstehen bei der Oxydation von o-Amidoazoverbindungen:

$$C_6H_4 < \underset{NH_2}{\overset{N}{\longrightarrow}} N \cdot C_6H_5 \quad \longrightarrow \quad C_6H_4 < \underset{N}{\overset{N}{\longrightarrow}} N \cdot C_6H_5$$

(vgl. die analoge Indazol- und Anthranilformel). Die Pseudoazimidobenzole sind farblose, äußerst beständige Substanzen. Phenylpseudoazimidobenzol (Formel s. o.), Nebenprodukt bei der technischen Darstellung von p-Amidoazobenzol, ist isomer mit N-Phenylazimidobenzol (s. v. S.), glänzende farblose Nadeln, Sm.-P. 109°, destilliert bei höherer Temperatur unzersetzt.

C. Gruppe des 1,2,4-Triazols.

Triazole entstehen bei verschiedenen Reaktionen aus Substanzen vom Typus der Säureamide, -hydrazide und -hydrazidine, z. B.:

$$\begin{array}{c} \text{HCO} \\ \text{NH}_2 \\ \text{OCH} \end{array} + \begin{array}{c} \text{H}_2\text{N} \\ \text{OCH} \end{array} \\ \text{NH} = 2 \text{H}_2\text{O} + \begin{array}{c} \text{HC} = \text{N} \\ \text{N:CH} \\ \text{N:CH} \end{array} \\ \text{NH} \\ \text{Formamid} \qquad \text{Formhydrazid} \qquad 1,2,4-\text{Triazol} \\ \text{HCO} \\ \text{OH} + \begin{array}{c} \text{H}_2\text{N} \\ \text{HN:C} \\ \end{array} \\ \text{NH} = 2 \text{H}_2\text{O} + \begin{array}{c} \text{HC:N} \\ \text{N:C} \\ \text{NH} \\ \text{N:C} \\ \end{array} \\ \text{NH} \\ \text{Amidoguanidin} \qquad \text{C-Amidotriazol.}$$

Über Tautomerie des 1,2,4-Triazols s. B. 33, 68.

Triazol, C₂N₃H₈, lange farblose Nadeln, Sm.-P. 120⁰, S.-P. 260⁰, zeigt diphenylaminähnlichen Geruch und löst sich leicht in Alkohol und Wasser mit neutraler Reaktion. Es liefert Silber-, Quecksilber- und Kupferverbindungen, andererseits aber auch mit Mineralsäuren Salze; besondere Beständigkeit zeigt das Nitrat (B. 33, 86).

Die Derivate des Triazols zeigen in ihrem Verhalten große Ähnlichkeit mit den Benzolderivaten; der Triazolring ist besonders gegen

Oxydationsmittel recht beständig.

C-Amidotriazol (Synthese und Konstitution s. o.), Sm.-P. 159°, reagiert neutral, bildet aber mit Säuren und mit Basen (Ag) Salze; liefert mit HNO₂ eine leicht zersetzliche Diazoverbindung, die sich in alkalischer Lösung schnell in die viel beständigere Isodiazoverbindung umlagert (A. 303, 33). C- und N-Amidotriazol, NH₂.N < CH: N CH: N ihre Mono- und Dicarbonsäuren entstehen auch aus Bisdiazoessigsäure (s. d.) durch Ringverengerung. Der Parabansäure ist das Urazol,

Hydrazodicarbonimid sehr ähnlich: CO.NH NH.CONH, einbasische Säure vom Sm.-P. 2440; entsteht aus Biuret und Hydrazin oder aus Hydrazodicarbonamid und kann durch P2S5 zu Triazol reduziert werden.

Das sehr schwer lösliche Nitrat des Diphenylendanilodihydrotriazols, Nitron, $CH < N(C_6H_5) > C: N.N.C_6H_5$ (aus Triphenylaminoguanidin und Ameisensäure), dient zur quantitativen Bestimmung der

Salpetersäure.

D. Tetrazolgruppe.

Tetrazolderivate entstehen bei sehr verschiedenen Reaktionen; einige der einfachsten sind folgende Ringerweiterungen:

Die aus Amidotetrazol mit HNO2 gewonnene Diazoniumverbindung lagert sich bei der Berührung mit Alkali momentan um in die Isodiazoverbindung, ähnlich wie Diazotriazol. Aus Amidound Diazotetrazol, die in ihrem Verhalten viel Ähnlichkeit mit Anilin und Diazobenzol aufweisen, sind viele interessante Substanzen dargestellt worden, die zu den stickstoffreichsten Verbindungen der organischen Chemie gehören. Andere Tetrazolsynthesen: A. 263, 73; 265, 129; 298, 90; B. 27, 994; aus Formazylverbindungen B. 28, 1688. Der Tetrazolring hat keine basischen, sondern saure Eigenschaften, er ist recht beständig gegen Oxydationsmittel und wird von konzentrierten Mineralsäuren erst bei hohen Temperaturen gespalten (CO2, N2, NH3). Tautomerie beim Tetrazol: A. 287, 248; B. 34, 3110.

Tetrazol, CN₄H₂, CH:N NH, farblose Nädelchen oder Blättchen vom Sm.-P. 1560, entsteht z. B. bei der Reduktion des Diazotetrazols wie Benzol aus Diazobenzol; löst sich in Wasser mit saurer Reaktion, das Natriumsalz reagiert neutral, Cu- und Ag-salz sind explosiv.

Amidotetrazol (Formel s. o.), Sm.-P. 2030, reagiert sauer; Synthese und chemisches Verhalten s. o.

Verbindungen mit sechsgliedrigem Heterocyclus.

Viele Verbindungen mit sechsgliedrigem Heterocyclus sind unter den aliphatischen Substanzen schon beschrieben: außer den δ-Lactonen (S. 229) und ähnlichen Substanzen Par- und Metaldehyd (S. 149), die trimolekularen Polymerisationsprodukte der Thioaldehyde (S. 147) und Thioketone (S. 156) und das Acctonsuperoxyd [(CH₃)₂CO₂]₂ (S. 155). Während bei Polymerisationsprozessen anscheinend nur selten viergliedrige Ringe entstehen, ist die Bildung von sechsgliedrigen Ringen hierbei keine Seltenheit. Das bekannteste Beispiel auf isocyclischem Gebiet ist die Überführung des Acetylens in Benzol. Bei der Bildung von Heterocyclen infolge Polymerisation können entweder drei oder zwei Moleküle zu einem neuen zusammentreten. Reaktionen der ersten Art sind die Entstehung des Met- und Paraldehyds, der trimolekularen Thioaldehyde und Thioketone, der Cyanursäure und der Kyanidine. Polymerisationsvorgänge der zweiten Art scheinen seltener vorzukommen, die bekanntesten sind die Entstehung der Bisdiazoessigsäure und des dimolekularen Acetonsuperoxyds.

Von den sechsgliedrigen Heterocyclen, welche noch fünf Kohlenstoffatome enthalten, in ihrem Bau also dem Furan, Pyrrol und Thiophen entsprechen: Company of the Compan

ist das Pyridin bei weitem das wichtigste, da sich von demselben eine außerordentlich große Zahl von Abkömmlingen ableiten (die meisten Alkaloïde sind komplizierte Pyridinderivate). Pyronderivate kommen in Pflanzen vor, gelegentlich als Begleiter von Alkaloïden; zwischen Pyron- und Pyridinderivaten bestehen manche wichtige Beziehungen. Das Penthiophen ist noch unbekannt und seine Derivate sind von untergeordneter Bedeutung.

Der Austausch von (CH) im Benzolkern gegen ein Stickstoffatom, durch welchen man Pyridin aus Benzol theoretisch ableiten kann, läßt sich der Theorie nach wiederholt ausführen, und zwar sowohl in o- als in m- oder p-Stellung. Man gelangt so zu Ringen mit C_4 und N_2 :Pyridazin, Pyrimidin und Pyrazin, denen sich das sauerstoffhaltige Morpholin anreihen läßt:

Eine Fortsetzung solchen theoretischen Austausches führt zu Ringen aus C₈ und N₃ (Triazinen) sowie C₂ und N₄ (Tetrazinen). Das theoretische Endglied derartig fortgesetzter Ableitung wäre ein nur aus Stickstoff bestehender (unbekannter) Sechsring.

Zu manchen dieser Verbindungen sind dann wieder Benzound Dibenzoverbindungen (s. S. 525) bekannt, von denen einzelne (Chinolin, Acridin, die Azine, Oxazine und Thiazine) von hoher Bedeutung sind.

Betreffs der speziellen Bindungsverhältnisse in den verschiedenen sechsgliedrigen Heterocyclen vgl. S. 526, Anm.

XXXVI. Sechsgliedrige Heterocyclen mit fünf C-Atomen.

A. Pyrongruppe.

1. Einfache Pyronderivate.

Eine große Reihe von Pflanzenstoffen sind Pyronderivate; die beiden Grundsubstanzen sind:

CH: CH: CH O und CO
$$\stackrel{\text{CH: CH}}{\overset{\text{CH: CH}}}{\overset{\text{CH: CH}}{\overset{\text{CH: CH}}{\overset{\text{CH: CH}}{\overset{\text{CH: CH}}{\overset{\text{CH: CH}}{\overset{\text{CH: CH}}{\overset{\text{CH: CH}}{\overset{\text{CH: CH}}{\overset{\text{CH: CH}}{\overset{\text{CH: CH}}}{\overset{\text{CH: CH}}{\overset{\text{CH: CH}}}{\overset{\text{CH: CH}}{\overset{\text{CH: CH}}{\overset{\text{CH: CH}}{\overset{\text{CH: CH}}{\overset{\text{CH: CH}}}{\overset{\text{CH: CH}}{\overset{\text{CH: CH}}{\overset{\text{CH: CH}}{\overset{\text{CH: CH}}{\overset{\text{CH: CH}}}{\overset{\text{CH: CH}}{\overset{\text{CH: CH}}{\overset{\text{CH: CH}}}{\overset{\text{CH: CH}}}{\overset{\text{CH: CH}}}{\overset{\text{CH: CH}}}{\overset{\text{CH: CH}}{\overset{\text{CH: CH}}{\overset{\text{CH: CH}}}{\overset{\text{CH: CH}}{\overset{\text{CH: CH}}}{\overset{\text{CH: CH}}}}{\overset{\text{CH: CH}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}$$

Auch gewisse Acetessigesterderivate (Dehydracetsäure) gehören zu den Pyronderivaten. Synthesen: B. 24, 111; R. 574; A. 257, 253; 262, 89; 273, 164.

Da Pyronderivate durch Ammoniak leicht in Pyridinderivate verwandelt werden können (Austausch von O gegen NH; s. Oxynicotinsäure), verdient das Vorkommen eines Pyronderivates (Mekonsäure) in dem an Alkaloiden so reichen Opium besonderes Interesse. Der Pyronring ist meist wenig beständig gegen hydrolytisch wirkende Mittel.

γ-Pyron und ein synthetisch dargestelltes α, α'-Dimethyl-γpyron sind merkwürdigerweise schwache Basen etwa von der Stärke des Harnstoffs; die Chlorhydrate sind ziemlich beständig (vierwertiger Sauerstoff; B. 34, 2679, 4185).

a-Pyron, Gumalin, $C_5H_4O_2$, aus Cumalinsäure durch CO_2 -abspatung, flüssig, S.-P. 206—209°.

The state of the s

これのいちいちんとなるのではないとう こんかいかいないないないのはないない

Cumalinsäure, α-Pyron-β'-carbonsäure, entsteht aus Äpfelsäure und rauchender Schwefelsäure (S. 231). — Vom

 γ -Pyron, Pyrokoman, Sm.-P. 32°, S.-P. etwa 212°, leiten sich abdie Chelidonsäure (γ -Pyron- α , α' -dicarbonsäure) des Schöllkrauts und die Mekonsäure des Opiums (β -Oxy- α , α' -dicarbonsäure). Aus Chelidonsäure entsteht durch Kohlensäureabspaltung zunächst Komansäure (Monocarbonsäure), dann γ -Pyron, aus Mekonsäure die Pyromekonsäure (β -Oxy- γ -pyron).

2. Benzopyrone

kommen vielfach in Pflanzen vor; dem α-Pyron entsprechen Cumarin, Äsculetin und Daphnetin (Lactone von o-Oxyzimtsäuren; S. 463). Aus Cumarinen können mittels einer oft sehr glatt verlaufenden Ringverengerung Cumarone (s. d.) gewonnen werden. Benzoprodukte des γ-Pyrons sind Chromon und Flavon:

(I)
$$C_6H_4 < \begin{array}{cccc} C - CH \\ CO - CH \\ Chromon \\ Chro$$

beide synthetisch von Koslanecki gewonnen (B. 35, 2887; 37, 2634). Das letztere und sein Oxyderivat Flavonol (Hydroxyl statt Wasserstoff im Heterocyclus) sind die Muttersubstanzen zahlreicher hydroxylierter, sich in der Natur meist als Glykoside (s. d.) findender Derivate von (gelbem) Farbstoffcharakter, welche mit Ätzalkali verschmolzen Protocatechusäure und andere phenolartige Spaltprodukte liefern; die meisten sind auch synthetisch dargestellt. — Hierhin gehören Chrysin (Dioxyflavon), $C_{15}H_{10}O_4$, in Pappelknospen, gelbe Nadeln; Luteolin, $C_{15}H_{10}O_6 + 2H_2O$ (Tetraoxyflavon), der Farbstoff des Wau (Reseda luteola), gelbe Nadeln; Quercetin (Pentaoxyflavon, Flavin), gelbe Kristalle, als Glukosid (Isodulcitderivat) das Quercitrin, $C_{21}H_{22}O_{12}$ bildend, das in der Rinde von Quercus tinctoria, im Hopfen, Tee usw. vorkonnmt; Fisetin (Trioxyflavonol) der Farbstoff von Rhus cotinus; Morin (Tetra-

oxyflavonol, isomer Quercetin), Bestandteil des Gelbholzes (Morus tinctoria); Rhamnetin, Tetraoxyflavoncarbonsäure, als Glukosid, Xanthorhamnin, in den Gelbbeeren enthalten. Verwandte Glukoside eines Trioxyflavons, des Apigenins, und des Luteolinmonomethyläthers finden sich in der Petersilie und der Sellerie, s. auch Brasilin.

3. Dibenzopyron, Diphenylenmethanoxyd usw.

Xanthon, $C_6H_4< {^{\circ}O}> C_6H_4$, Diphenylenketonoxyd, (Graebe, A. 254, 265), entsteht leicht aus Phenylsalicylsäure durch Abspaltung von Wasser mittels konzentrierter Schwefelsäure. Es erscheint als der innere Phenoläther des Dioxybenzophenons (s. d.). Seine Dioxyverbindung,

Euxanthon, (H 0) $C_6H_3 < {}^{CO}_O > C_6H_3$ (OH), aus einer gelben Malerfarbe, Indischgelb, "Piuri", dargestellt, ist auch synthetisch erhalten worden. Hellgelbe Nadeln. Sm.-P. 240°.

Die dem Xanthon als Keton entsprechende Wasserstoffverbindung ist das Diphenylenmethanoxyd, $C_6H_4 < {}^{C}H_2 > C_6H_4$, welches synthetisch, ferner aus Euxanthon durch Destillieren über Zinkstaub darstellbar ist (Blättchen, Sm.-P. 98,5°). Es ist die Muttersubstanz der Rhodamine und Fluoresceïne. Sein Tetramethyldiamidoderivat entsteht durch Kondensation von Formaldehyd mit Dimethyl-m-amidophenol zu Tetramethyldiamidodioxydiphenylmethan und darauf folgende intramolekulare Wasserabspaltung (Ringbildung) und ist die Leukoverbindung des Fomorhodamins, Pyronins, $C_{17}H_{19}N_2$ OCl, in das es durch Oxydation und Eintritt chinoïder Bindung übergeht:

$$\begin{array}{c} \text{H}_2\text{ C} \overset{\text{C}_6\text{H}_3}{\longrightarrow} \text{N} \text{ (CH}_3)_2 \\ \text{C}_6\text{H}_3 \overset{\text{N}}{\longrightarrow} \text{N} \text{ (CH}_3)_2 \\ \text{Leukoverbindung} \end{array} \\ \text{H}_2\text{ C} \overset{\text{C}_6\text{H}_3}{\longrightarrow} \text{N} \text{ (CH}_3)_2 \\ \text{C}_6\text{H}_3 \overset{\text{N}}{\longrightarrow} \text{N} \text{ (CH}_3)_2 \text{ CI} \\ \text{salzs. Formorhodamin.} \end{array}$$

Von diesem Farbstoff leiten sich weiter Benzo-, Succino-, Phtalo-usw. Rhodamine (S. 500) ab. Auch das S. 500 besprochene Fluoran und somit dessen Derivate: Fluorescein usw. gehören hierhin.

B. Pyridingruppe.

Genau wie vom Benzol leiten sich vom Pyridin die mannigfaltigsten Derivate ab. Außer einfachen Substitutionsprodukten und Derivaten (Methylpyridine, Pyridincarbonsäuren usw., s. Tab. S. 561) kennt man wieder Benzoprodukte, wie Chinolin, Isochinolin, Acridin, die dem Naphtalin, Anthracen usw. zu vergleichen sind, und Hydrierungsprodukte, die genau wie die Hydrierungsprodukte des Benzols sich von ihrer Grundsubstanz typisch unterscheiden. Wie aus Benzol Hexahydrobenzol, so entsteht aus Pyridin (aber leichter) Hexahydropyridin = Piperidin, $C_5H_{11}N$; ferner - wie aus Naphtalin Tetrahydronaphtalin - aus Chinolin leicht Tetrahydrochinolin, $C_9H_{11}N$, und aus Acridin leicht (Di) llydroacridin, $C_{13}H_{11}N$ (analog Anthracendihydrür). Wie bei genannten Hydrüren der Benzolreihe ist einerseits weiterer Wasserstoffeintritt nicht ausgeschlossen, andererseits ist die Tendenz zur Rückbildung der Stammbasen vorhanden.

1. Monocyclische Pyridinderivate.

Vgl. Buchka: Chemie des Pyridins, Braunschweig, Vieweg.

Das Pyridin kann in manchen Punkten mit dem Benzol verglichen werden:

- 1. Es besitzt wie das Benzol eine sehr große Beständigkeit und zeichnet sich vor diesem sogar durch eine größere Indifferenz gegenüber Schwefelsäure, Salpetersäure und den Halogenen aus. Erstere wirkt erst bei sehr hoher Temperatur sulfierend, Jodpyridine sind noch nicht bekannt; Nitro-, Chlorund Bromderivate nur in beschränkter Zahl. Pyridin wird von Salpetersäure, Chromsäure oder Kaliumpermanganat nicht verändert, ebensowenig seine Carbonsäuren.
- 2. Das Verhalten seiner Derivate ist im ganzen durchaus ähnlich dem der Benzolderivate. So werden seine Homologen (auch Chinolin usw.) bei der Oxydation in Pyridincarbonsäuren übergeführt, und diese Carbonsäuren liefern bei der Destillation mit Kalk Pyridin (wie Benzoësäure Benzol).
- 3. Die Isomerieverhältnisse sind ganz ähnliche wie bei den Benzolderivaten. So ist die Zahl der isomeren Monoderivate des Pyridins gleich derjenigen der isomeren Biderivate des Ilenzols, = 3, die Zahl der Biderivate des Pyridins mit gleichen Substituenten gleich derjenigen der Benzolderivate C_6 H_3 XXX', gleich 6, usf.
 - 4. Die Reduzierbarkeit der Moleküle ist eine analoge.

Während der Sechsring im Pyridin und seinen Homologen durch reduzierende Mittel kaum gesprengt werden kann, geben Pyridincarbonsäuren und Pyridone (Oxypyridine) unter Umständen bei gelinder Beduktion mit überraschender Leichtigkeit ihren Stickstoff ab (als NH₃).

Im Gegensatz zu den neutralen Benzolkohlenwasserstoffen sind Pyridin usw. schwache Basen, meist von durchdringendem Geruch; Pyridin ist mit Wasser mischbar, Chinolin ist in Wasser nur wenig löslich. Sie destillieren (ev. sublimieren) unzersetzt, bilden mit Salz- oder Schwefelsäure meist leicht lösliche, mit Chromsäure schwer lösliche (oft charakteristische) Salze, mit Platinchlorid, Aurichlorid, Mercurichlorid usw. meist schwer lösliche Doppelsalze usf.

Sie sind tertiäre Basen, also z.B. nicht acetylierbar. Mit Jodmethyl vereinigen sie sich zu quaternären Verbindungen.

Übersicht über einige Pyridin- und Chinolinderivate.

Pyridin	$\mathrm{C_{5}H_{5}N}$	Chinolin	$C_0 H_7 N$
Chlorpyridin usw.	C ₅ H ₄ N Cl	Chlorchinolin usw.	C ₉ H ₆ N Cl C ₉ H ₆ N (N H ₂)
Pyridinsulfosäure	$C_5H_4N(SO_3H)$	Chinolinsulfosäuren	C ₉ H ₆ N (S O ₃ H)
Oxypyridine (3)	C ₅ H ₄ N(OH)	Oxychinoline	C9H6N(OH)
Methylpyridine (Picoline) (3)	C ₅ H ₄ N(OH ₃)	Methylchinoline . (Chinaldin usw.)	C ₉ H ₆ N(CH ₃)
Dimethylpyridine (Lutidine)	$C_5H_8N(CH_3)_2$	Dimethylchinoline	O ₀ H ₅ N (CH ₈) ₂
Trimethylpyrid. Propylpyridine.	$C_6H_2N(CH_8)_8$ $C_6H_4N(C_3H_7)$	Trimethylchinoline usw.	C ₉ H ₄ N(CH ₃) ₈
Pyrcarbons. (3)	$C_6H_4N(CO_2H)$	Chinolinearbons	C ₉ H ₆ N(CO ₂ H)
Pyridindicarbs.(6) Picolinearbons	$C_5H_8N(CO_2H)_2$ $C_5H_3N(CH_3)(CO_2H)$		$\begin{array}{c} \mathbf{C_9 H_5 N (CO_2 H)_2} \\ \mathbf{C_9 H_5 N (OH_3)CO_2 H} \end{array}$
Phenylpyridine .	C ₅ H ₄ N(C ₆ H ₅)	Phenylchinoline .	C ₉ H ₆ N(C ₆ H ₅)
Piperidin	C ₅ H ₁₁ N	Tetrahydrochinolin	$C_0 H_{11} N$

Pyridin und Chinolin und viele ihrer Homologen sind sowohl im Steinkohlenteer (in diesem auch Acridin) als auch im Knochenteeröl (oleum Dippelii animale) vorhanden und daraus durch Säuren abscheidbar. Zu ihrer Reindarstellung dienen fraktionierte Destillation und darauf folgende fraktionierte Kristallisation der Quecksilberchloriddoppelsalze, oder synthetische Methoden.

Chinolin- und auch Pyridinbasen entstehen durch Destillation der meisten in der Natur vorkommenden Alkaloide, z.B. Chinin, Cinchonin, Strychnin, mit Kalihydrat usw., ihre Carbonsäuren durch Oxydation solcher Alkaloide. Hieraus ergibt sich, daß die letzteren meist Pyridinderivate sind.

Die Pyridingruppe umfaßt das Pyridin selbst nebst seinen Homologen, Carbonsäuren und deren näheren Derivaten.

Die aus dem Steinkohlenteer- und Tieröl gewonnenen Homologen des Pyridins sind als Picolin (C_6H_7N) , Lutidin (C_7) , Collidin (C_8) , Parvolin (C_9) , Corindin (C_{10}) usw. bezeichnet worden; die auf diese Formeln der empirischen Analyse nach stimmenden Fraktionen repräsentieren aber keine chemischen Individua, sondern sind noch Gemische von isomeren und zum Teil homologen Basen.

Alle Pyridinhomologen unterscheiden sich vom l'yridin selbst, wie die Benzolhomologen vom Benzol, durch ihre leichte ()xydierbarkeit zu Carbonsäuren des Pyridins:

$$C_5H_3N(CH_3)(C_2H_5)$$
 gibt $C_5H_3N(CO_2H)_2$.

Bildung. 1. Pyridinbasen entstehen durch trockene Destillation mancher stickstoffhaltigen organischen Substanzen und sind daher im Steinkohlenteer, im Knochenöl, in den Destillationsprodukten bituminöser Schiefer und in sehr geringer Menge im kaukasischen Rohpetroleum vorhanden.

- 2. Durch Destillation von Cinchonin mit Kali entsteht neben anderen Produkten Äthylpyridin.
- 3. Aus seinen Homologen entsteht Pyridin durch Oxydation zu Carbonsäuren und Abspaltung der Kohlensäure aus diesen (s. o.).
- 3a. Aus Chinolin erhält man Pyridin durch ()xydation des ersteren zu Chinolinsäure, $C_5\,H_3\,N\,(G\,O_2\,H)_2$, und Abspaltung von Kohlensäure.
- 4. Durch Destillation von Acroleïnammoniak (S. 151) entsteht β -Methylpyridin, analog aus Crotonaldehydammoniak oder Aldehydammoniak (S. 150) Collidin (*Baeyer*, A. 155, 283, 297).
- 4a. Erhitzen von Glycerin mit Ammoniumphosphat oder mit Acetamid und Phosphorsäureanhydrid liefert β -Methylpyridin.

5. Beim Erwärmen von Acetessigester mit Aldehydammoniak entsteht der "Dihydrocollidindicarbonsäureester":

$$2 C_6 H_{10} O_3 + CH_3 \cdot CHO + NH_3 = C_5 N(H)_2 (CH_3)_3 (CO_2 R)_2 + 3 H_2 O,$$

d. i. ein zweisach hydrierter Trimethylpyridindicarbonsäureäthylester (Konstitution s. f. S.). Dieser verliert durch Einwirkung von salpetriger Säure die zwei "Hydro-" Wasserstoffatome und bildet Collidindicarbonsäureester, C₅ N (CH₃)₃ (CO₂ R)₂, aus welchem durch Verseifung und Kohlensäureabspaltung Collidin entsteht. Wichtige synthetische Methode (Hantzsch, A. 215, 1 usw.).

Verwendet man statt Aldehydammoniak die Ammoniakverbindungen anderer Aldehyde, so erhält man analog Basen von der Formel $C_5 H_2 N (C H_3)_2 (C_n H_{2n} + 1)$.

In obiger Reaktion kann auch 1 Mol. Acetessigester durch 1 Mol. Aldehyd ersetzt werden, z. B.:

 $C_6H_{10}O_3+2$ CH_8 . $CHO+NH_8=C_5H_2(H_2)N(CH_3)_2$. CO_2R+3 $H_2O;$ man erhält so die Monocarbonsäureester von Dimethyl- usw. -dihydropyridin. Ferner lassen sich anstatt Acetessigester andere β - Ketonsäureester sowie β -Dikctone verwenden (B. 24, 1662; 31, 739).

6. Durch Erhitzen von Pyrrolkalium, C₄H₄NK, mit Chloroform entsteht Chlorpyridin, C₅H₄NCl; mit Methylenchlorid Pyridin.

7. Aus salzsaurem Pentamethylendiamin, $C_5H_{10}(NH_2)_2$, entsteht durch rasches Erhitzen *Piperidin* (*Ladenburg*, B. 18, 2956, 3100):

$$C_5 H_{10} (N H_2)_2$$
, $H Cl = C_5 H_{11} N + N H_4 Cl$;

aus Piperidin resultiert alsdann Pyridin durch Erhitzen mit konzentrierter Schweselsäure auf 300° (Königs) oder in Essigsäurelösung mit Silberacetat auf 180°:

$$C_5 H_{11} N - 6 H = C_6 H_5 N.$$

8. Salzsaures *Piperidin* entsteht ferner glatt beim Erwärmen einer wässerigen Lösung von ε-Chloramylamin (S. 210); *Gabriel*, B. 25, 421 (vgl. die analoge Pyrrolidinsynthese S. 537).

9. Manche Verbindungen der Pyrongruppe (S. 558) gehen durch Einwirkung von Ammoniak in Pyridinderivate über (vgl. A. 285, 35).

10. Homologe des Pyridins entstehen aus letzterem durch Erhitzen mit Alkyljodid auf 300° (Ladenburg), wie Toluidin aus Methylanilin.

Konstitution. Die Konstitution des Piperidins und Pyridins wird durch folgende Formeln ausgedrückt (Körner 1869):

Diejenige des Piperidins folgt u. a. aus seiner Bildung aus Pentamethylendiamin (s. o. Bildungsweise 7):

Das Piperidin enthält daher einen sechsgliedrigen Ring von fünf Methylengruppen und einer Imidgruppe, und ist ein vollkommenes Analogon des Hexamethylens. Es wird hiernach als Pentamethylenimin bezeichnet.

Für diese Konstitution des Piperidins sprechen ferner seine Synthese nach (8) sowie seine Abbau-("Aufspaltungs-")Produkte: es liefert 1. beim Behandeln seines Benzoylderivates mit Permanganat valeriansäure (B. 24, 3687) und 2. durch Einwirkung von Wasserstoffsuperoxyd Glutarsäure und Ammoniak.

Die Konstitution des Pyridins folgt:

- 1. aus seiner nahen Beziehung zum Piperidin;
- 2. aus der Bildung von Pyridindicarbonsäure aus Chinolin (s. o.): $C_9H_7N + 90 = C_5H_9N(OO_9H)_9 + H_9O + 2OO_2$

im Verein mit den die Konstitution des Chinolins erweisenden Tetsachen (s. d.);

3. aus der völligen Übereinstimmung der beobachteten Isomerie-

verhältnisse mit der Theorie (s. u.).

Die Bildung des Dihydrocollidindicarbonsäureesters (s. v. S.) vollzieht sich hiernach folgendermaßen (B. 18, 1744; s. ferner B. 31, 761) (Acetessigester in der Enolform):

Es sind je drei isomere Monoderivate des Pyridins bekannt (S. 560). Dies stimmt damit überein, daß man das Pyridin als

Pyridin.

565

eine Art Monoderivat des Benzols betrachten kann (CH ist gegen N ersetzt); die Monoderivate des Pyridins sind daher vergleichbar mit den Benzolbiderivaten, und ihre Zahl also drei. Man bezeichnet dieselben an der Hand des folgenden Pyridinschemas:

als α -, β -, γ -Derivate des Pyridins.

Zur Ermittelung des chemischen Orts einer vorhandenen Gruppe sucht man dieselbe gegen Carboxyl auszutauschen; erhalt man Picolinsäure (s. u.), so steht sie in α -, erhält man Nicotinsäure oder Isonicotinsäure (s. u.), so steht sie in β - bzw. γ -Stellung, dementsprechend, daß man in diesen Säuren die α -, β - oder γ -Stellung des Carboxyls durch besondere Beweise festgestellt hat (s. Monatsh. f. Chemie 1, 800; 4, 436, 453, 595; B. 17, 1518; 18, 2967; 19, 2432).

Biderivate des Pyridins mit gleichen Substituenten können in sechs isomeren Irormen existieren. Tatsächlich sind z. B. die sechs Dicarbonsäuren bekannt ($\alpha\alpha'$ -, $\alpha\beta$ -, $\alpha\gamma$ -, $\alpha\beta'$ -, $\beta\gamma$ - und $\beta\beta'$ -, s. S. 568).

Spezielle Pyridinformel. Das obige Pyridinschema (II) hat vor (I) (S. 564) den Vorzug, daß es nur die Idee der ringförmigen Bindung der fünf Kohlenstoffatome und des Stickstoffs ausdrückt, ohne auf die Bindungsart der vierten Affinität der Kohlenstoffatome und der dritten Affinität des Stickstoffs einzugehen (analog dem Sechseckschema des Benzols).

Außer der Korner'schen Formel wurde öfters eine solche in Betracht gezogen, welche ähnlich wie die Dewar'sche Benzolformel (S. 349) neben zwei Doppelbindungen (zwischen den Kohlenstoffen α und β sowie α' und β') eine Parabindung, die den Stickstoff mit dem γ -Kohlenstoff verbindet, aufweist; auch zentrische Bindungen, wie in der Armstrong-Baeyer'schen Benzolformel, hat man im Pyridin angenommen (vgl. S. 349, B. 24, 3151).

Zu beachten ist die Isomerie von Picolin, Co H7N, und Anilin,

C6 H5. NH2, die sich bei den Homologen wiederholt.

Pyridin.

Das Pyridin, C_5H_5N (Anderson 1851), wird aus dem Stein-kohlenteer dargestellt und ist chemisch rein durch i ruitzen seiner Carbonsäuren mit Kalk zu erhalten. Es findet sich im käuflichen Ammoniak. Farblose, intensiv und charakteristisch riechende,

mit Wasser mischbare Flüssigkeit vom S.-P. 115°. Bildet ein schwer lösliches Ferrocyanat, das zu seiner Reinigung dienen kann. Findet als Mittel gegen Asthma Verwendung; dient ferner zur Denaturierung des Alkohols. Durch Eintragen von Natrium in seine heiße alkoholische oder durch Elektrolyse der schwefelsauren Lösung wird Wasserstoff gebunden unter Bildung von Piperidin (B. 17, 315, Ladenburg, Z. angew. Ch. 1897, 56; siehe S. 567).

Starkes Erhitzen mit Jodwasserstoff führt in Normal-Pentan über. Die Ammoniumjodide, z. B. C_5H_5N , CH_3J , geben beim Erwärmen mit Kali einen charakteristischen, stechenden Geruch, welcher zum Nachweis von Pyridinbasen verwendet werden kann und auf der Bildung von Dihydromethylpyridin, C_5H_4 . H_2 . $N(CH_3)$, bzw. Dihydroalkylpyridin beruht (Hofmann, B. 14, 1497); bei gleichzeitiger Oxydation entstehen hierbei alkylierte Pyridone (s. f. S.).

Homologe des Pyridins (vgl. Ludenburg, A. 247, 1).

Methylpyridine, C_5H_4N . (CH₃), Picoline. Alle drei Picoline sind im Tieröl und im Steinkohlenteer enthalten. Die β -Verbindung entsteht aus Acroleïnammoniak (S. 151); aus Strychnin durch Erhitzen mit Kalk. Unangenehm durchdringend riechende, dem Pyridin sehr ähnliche Flüssigkeiten, welche durch Oxydation α -, β - oder γ -Pyridincarbonsäure geben. Verhalten des α -Picolins gegen Aldehyde s. α -Propenylpyridin.

α-: S.-P. 1290; β-: S.-P. 1420; γ-: S.-P. 142 bis 144°.

Äthylpyridine, $C_5H_4N(C_2H_5)$, sind bekannt; die α -Verbindung wird durch Abbau des Tropins erhalten. S.-P. 1480.

Propyl- und Isopropylpyridine, $C_5H_4N(C_3H_7)$, sind wegen ihrer nahen Beziehung zum Coniin genauer untersucht worden. Durstellung nach S. 563, 10. Das Conyrin, $C_8H_{11}N$ (fl., S.-P. 166 bis 168°), welches durch Erhitzen von salzsaurem Coniin, $C_8H_{17}N$, II Cl, mit Zinkstaub entsteht und mit Jodwasserstoff erhitzt wieder Coniin liefert, ist α -Normalpropylpyridin.

 $\alpha\text{-Propenylpyridin, }C_5H_4\,N\,(C_3\,H_5),$ entsteht durch Erhitzen von $\alpha\text{-Picolin}$ mit Aldehyd:

 $C_5H_4N.CH_3+OHC-CH_3=C_5H_4N.CH=CH-CH_3+H_2O.$ Durch Reduktion geht es in (inaktives) Isoconiin über. S.-P. 189 bis 190°.

Dimethylpyridine, $C_6H_3N(CH_3)_2$, Lutidine. Im Knochenöl und im Teeröl sind drei Lutidine nachgewiesen worden. Über synthetische Bildung s. S. 563. Das $\alpha\gamma$ -Lutidin hat den S.-P. 1570, die $\alpha\alpha'$ -Verbindung den S.-P. 142 bis 1430; die $\beta\beta'$ -Verbindung den S.-P. 169 bis 1700.

Collidine, $C_8H_{11}N$ (isomer den Propylpyridinen). Im Knochenöl. Aus Cinchonin und Kali erhalten. Das aus Acetessigester und Aldehydammoniak (S. 563) entstehende Collidin $(\alpha\alpha'\gamma)$ siedet bei 171 bis 172°. Das "Aldehydin" (aus Aldehydammoniak, S. 562) ist β' -Äthyl- α -methylpyridin (B. 21, 294).

 α - und β -Phenylpyridin, C_5H_4N (C_6H_5), sind analog dem Diphenyl. Vgl. M. f. Ch. 4, 456, 473.

Das Pyridin ist bromierbar, nicht nitrierbar (wohl gewisse Abkömmlinge); ferner sulfierbar, unter Bildung von β -Pyridin-sulfosäure, C_5H_4N . (SO₃H), aus welcher man (durch Cyankalium) β -Cyanpyridin, C_5H_4N . CN, und (durch Kalischmelze) β -Oxypyridin darstellen kann.

Die drei Oxypyridine, "Pyridone", $C_5H_4N(OH)$ (α -, β -, γ -), sind zumal aus den Oxypyridincarbonsäuren durch Abspaltung von Kohlensäure darstellbar, α -: Sm.-P. 107°, β -: Sm.-P. 124°, γ -: Sm.-P. 148°. Sie haben den Charakter von Phenolen und werden durch Eisenchlorid rot bzw. gelblich gefärbt. Ähnlich wie beim Phloroglucin ist bei den α - und γ -Pyridonen außer der tertiären Form noch eine tautomere, sek undäre, pyronähnliche Form zu berücksichtigen; erstere erinnert bei den α -Pyridonen an die Lactime, letztere an die Lactame (S. 452).

Man kennt die beiden aus den tautomeren Formen durch Austausch von H (des OH bzw. NH) gegen OH₃ hervorgehenden Methylderivate, das Methoxypyridin und das Methylpyridon (M. f. Ch. 6, 307, 320; B. 24, 3144). Die N-Alkyl-α-pyridone entstehen aus Pyridinhalogenalkylaten durch Oxydation mit alkalischer Ferricyankaliumlösung.

Trioxypyridin, $C_5H_5NO_3$. Durch Kondensation von Acetondicarbonsäureester mit Ammoniak entsteht das Glutazin, $C_5H_6N_2O_2$ (farblose, alkalilösliche Tafeln), welches durch kochende Salzsäure in Ammoniak und Trioxypyridin (mikroskopische, gelbliche Prismen oder Nadeln) verwandelt wird. (Konstit.: B. 20, 2655; s. a. B. 19, 2694.)

Amidopyridine usw.: B. 27, 1817; A. 288, 253. Einzelne derselben reagieren mit salpetriger Säure wie die analogen Amidobenzolderivate. Chlorpyridine: B. 32, 1297 und 1307. Schwefelhaltige Pyridinderivate: B. 33, 1556. Pyridylhydrazine: B. 36, 1111.

Carbonsäuren des Pyridins (vgl. Weber, A. 241, 1).

Sämtliche theoretisch möglichen Carbonsäuren sind dargestellt.

Pyridinmonocarbonsäuren, C₅ H₄ N(C O₂ H), entstehen durch Oxydation aller Pyridinderivate, welche nur eine kohlenstoffhaltige Seitenkette enthalten, also von Methyl-, Propyl-,

Phenyl- usw. -pyridin; ferner aus den Pyridindicarbonsäuren durch Austritt eines Carboxyls (wie Benzoësäure aus Phtalsäure). Hierbei wird von den beiden Carboxylen zunächst das dem Stickstoff näher stehende eliminiert. Die Nicotinsäure entsteht auch durch Oxydation des Nicotins. Sie vereinigen in sich den Charakter des basischen Pyridins und einer Säure und sind daher dem Glykokoll vergleichbar; mit Salzsäure usw. entstehen Salze, mit Mercurichlorid, Platinchlorid usw. Doppelsalze, aber andererseits bilden sie auch als Säuren Salze, unter denen oft die Kupfersalze zur Abscheidung von Wert sind:

Konstitution: Skraup und Cobenzl, Monatsh. f. Ch. 4, 436.

Von vielen Pyridincarbonsäuren leiten sich sehr eigentümliche Substanzen von betainartiger Struktur (fünfwertiger N) ab (Brückenring), z. B. das Alkaloid Trigonellin des Bockshornsamens (B. 20, 2840).

α-Säure = Picolinsäure, Sm.-P. 135°, Nadeln;

eta- " = Nicotinsäure, " 231°, "

γ- " = Isonicotinsäure, " 309° (im Rohr), Nadeln.

Alle drei Säuren gehen beim Kochen mit Natriumamalgam in stark alkalischer Lösung unter Abgabe von Ammoniak in gesättigte, zweibasische Oxysäuren der Fettreihe über; die $\beta\gamma$ -Dicarbonsäure liefert analog Dimethylmaleïnsäureanhydrid (*Weidel*, M. f. Ch. 11, 501).

Die Pyridin-mono- und -dicarbonsäuren, mit Carboxyl in α-Stel-

lung, geben mit Eisenvitriol eine rotgelbe Färbung (Skraup).

Pyridindicarbonsäuren, C5 H3 N (CO2 H)2. Schmelzpunkte:

 $\alpha\beta$ - = Chinolinsäure etwa 190° $\alpha\beta'$ -= Isocinchomeronsäure 236° $\alpha\gamma$ -= Lutidinsäure 235° $\beta\beta'$ -= Dinicotinsäure 233° $\alpha\alpha'$ -= Dipicolinsäure 226° $\beta\gamma$ -= Cinchomeronsäure 249°.

Wie Phtalsäure aus Naphtalin, so entsteht die Chinolinsäure aus Chinolin, die Cinchomeronsäure aus Isochinolin; daher haben die Carboxyle in der Chinolinsäure die Stellung $\alpha\beta$ -, in der Cinchomeronsäure $\beta\gamma$ -. Als Analoga der Phtalsäure bilden beide Säuren ein Anhydrid und ein Imid. Cinchomeronsäure kann leicht aus Chinin oder Cinchonin durch Oxydation gewonnen werden.

Desgleichen sind Pyridintricarbonsäuren, $C_5H_2N(CO_2H)_8$, durch Oxydation von Chinin, Cinchonin (Carbocinchomeronsäure, $\alpha\beta\gamma$ -),

von Berberin (Berberonsäure) usw. erhalten worden.

Die Pyridinpentaearbonsäure (aus Collidindicarbonsäure) hat keine basischen Eigenschaften mehr. Sie verliert leicht Kohlensäure.

Oxypyridincarbonsäuren entstehen bei der Einwirkung von Ammoniak auf manche Pflanzensäuren, besonders auf Carbonsäuren von Derivaten des Pyrons (S.558). So geht die aus Äpfelsäure darstellbare Cumalinsäure durch Ammoniak über in $\alpha'\text{-}\,\textsc{Oxy-}\beta\text{-}\textsc{nicotins}\ \ \textsc{iure},\ C_5H_3N(OH)(CO_2H),\ \text{farblose}\ \ \ \text{Kristalle}\ \ \text{vom}\ \ \text{Sm.-P.}\ \ 303^\circ.$ Analog entsteht

 $\gamma\text{-Oxydipicolinsäure, $C_5H_2N(OH)(CO_2H)_2$, aus Chelidonsäure (S. 558) durch Ammoniak.$

Bei der Entstehung der Alkaloide aus Pflanzensäuren dürften ähnliche Vorgänge stattfinden.

Citrazinsäure, = $\alpha\alpha'$ -Dioxy-isonicotinsäure. Ist auch im Saft schlecht gehaltener Rüben aufgefunden worden.

Hydroderivate des Pyridins.

Der Theorie nach können Di-, Tetra- und Hexa-hydropyridine existieren. Letztere nennt man allgemein "Prperidine", z.B. Pipecoline, $C_5H_{10}N(CH_3)$, Lupetidine, $C_5H_9N(CH_3)_2$, Copellidine, $C_5H_8N(CH_2)_3$; die Tetra-hydroverbindungen, "Piperideine".

Durch direkte Hydrierung (Na + Alkohol oder elektrolytisch) des Pyridins und seiner Derivate gewinnt man meist Hexahydroderivate neben wenig Tetrahydroprodukten; Dihydroderivate entstehen nach der Synthese von Hantzsch (S. 563), Tetrahydroderivate mittels komplizierterer Reaktionen. Besonders eingehend sind die Piperidinderivate untersucht. Piperidinsynthesen s. S. 563. Während Pyridin eine schwache, tertiäre Base von aromatischem Charakter ist, zeigen Piperidin und seine Derivate die Eigenschaften sehr starker, sekundärer, aliphatischer Basen. Das Imidwassers offatom kann durch Acyle (auch -NO) und Alkyle ersetzt werden. Die N-Alkylpiperidine sind tertiäre Basen von aliphatischem Charakter; N-Methylpiperidin, C5 H10 N-CH3, vereinigt sich mit Jodmethyl zu einem quaternären Ammoniumjodid. Das aus dem Jodid mit Silberoxyd dargestellte Oxydhydrat zerfällt bei der Destillation unter Ringsprengung in Wasser und Pentenyldimethylamin (sogenanntes Discourse), $CH_2: CH.CH_2.CH_2.CH_2.N(CH_3)_2$ (A. 264, 310; 279, ...; aus diesem Amin und Jodmethyl darstellbare Ammoniumjodid liefert mit Silberoxyd ein Oxydhydrat, welches beim Destillieren den Stickstoff als Trimethylamin abspaltet und (unter gleichzeitiger Verschiebung einer Doppelbindung) den Kohlenwasserstoff Piperylen, CH3. CH: CH. CH: CH2 (S. 65), liefert ("Erschöpfende Methylierung"; Hofmann, B. 14, 660; 16, 2058, vgl. S. 127). Andererseits liefert Pentenyldimethylamin mit Salzsäure Methylpyrrolidin (B. 31, 906). Andere Piperidinringsprengungen siehe S. 564. Durch schwache Oxydationsmittel kann der Piperidinring zum Pyridinring oxydiert werden (S. 563, sub 7).

Viele Piperidinderivate zeigen große Ähnlichkeit mit Pyrrolidin-

derivaten (A. 322, 88).

Dihydrocollidindicarbonsäurediäthylester (Synth. s. S. 563), weiße, blau fluoreszierende Tafeln, Sm.-P. 131°; verliert sehr leicht seine beiden "Hydrowasserstoffatome" (vgl. Hydroacridin S. 577); hat ebenso wie das Dihydroacridin (s. d.) keine basischen Eigenschaften.

Piperidin, C₅H₁₁N (Werlhheim, Rochleder, 1850).

Findet sich in Verbindung mit Piperinsäure, $C_{12}H_{10}O_4$ (S. 463), im Pfeffer in Form des Alkaloids Piperin, $C_{17}H_{19}NO_8$, $=C_6H_{10}N-C_{12}H_9O_8$, Piperylpiperidin (Prismen, Sm.-P. 129°), aus dem es durch Kochen mit Kali dargestellt werden kann.

Das Piperidin ist eine farblose Flüssigkeit, in Wasser und Alkohol leicht löslich (S.-P. 106°), von eigentümlichem, pfefferartigem Geruch und von stark basischen Eigenschaften. Bildet kristallisierte Salze. Beim Überleiten der mit Alkohol gemischten Dämpfe über Zinkstaub entstehen homologe (äthylierte) Piperidine.

Coniin, rechtsdrehendes α -Normalpropylpiperidin, $C_8H_{17}N$, $= C_5H_{10}N(C_8H_7)$, ist der giftige Bestandteil des Schierlings (Conium maculatum). Farblose, betäubend riechende Flüssigkeit, S.-P. 168°, in Wasser ein wenig löslich. Rechtsdrehend. Jodwasserstoff reduziert in starker Hitze zu Normal-Octan, Salpetersäure oxydiert zu Buttersäure, Kaliumpermanganat zu Picolinsäure (daher α -Stellung).

Synthetisch ist es von *Ladenburg* aus α -Propenylpyridin (S. 568) durch Reduktion mit Natrium in alkoholischer Lösung erhalten worden (B. 19, 2578):

 $C_5H_4N(C_8H_5) + 8H = C_5H_{10}N(C_8H_7).$

Hierbei entsteht zunächst optisch-inaktives a-Normalpropylpiperidin, welches sich durch Kristallisation des weinsauren Salzes in rechtsdrehendes und ein diesem höchst ähnliches linksdrehendes Isoconiin spaltet. Die Beziehung dieser beiden Basen zueinander und zur inaktiven Modifikation ist dieselbe wie zwischen d- und l-Weinsäure und Traubensäure (s. B. 19, 2578; 27, 3062). d-Isoconiin geht bei 300° in d-Coniin über; die Isomerie beider ist Stereoisomerie (dreiwertiger, asymmetrischer Stickstoff; Ladenburg, B. 40, 3734). Bei anderen a-Alkylpiperidinen bestehen analoge Verhältnisse (A. 247, 64, 80 ff.).

Coniin verhält sich bei der erschöpfenden Methylierung ähnlich wie Piperidin (s. o.); Endprodukt ist Conylen, C₈H₁₄ (S. 66).

Das Triacetonamin (S. 155) ist ein a-tetramethyliertes y-Ketopiperidin, von ihm leitet sich das Eucaïn ab (ein Cocaïnersatz).

2. Benzo - Pyridine.

Vom Pyridin leiten sich zwei isomere Monobenzopyridine ab (ebenso wie vom Anilin zwei isomere Naphtylamine): Chinolin und Isochinolin, beide wichtig wegen ihrer Beziehungen zu vielen Alkaloiden. Auch Dibenzopyridine sind bekannt: Acridin und Phenantridin, ferner Naphtopyridine (isomer mit den Dibenzopyridinen), die sogenannten Naphtochinoline, und noch

eine ziemlich große Zahl noch viel komplizierterer Verbindungen, von denen einige in ihrem Molekül mehrere Pyridinkerne enthalten.

a) Chinolin (und Isochinolin).

Die Chinolingruppe umfaßt das Chinolin, seine Substitutionsprodukte, Homologen, Carbonsäuren usw., welche alle in ihrem Verhalten an die entsprechenden Verbindungen der Pyridingruppe erinnern; sodann das Isochinolin. Vgl. die Übersicht S. 561.

Bildung. 1. Durch trockene Destillation stickstoffhaltiger organischer Verbindungen (daher im Steinkohlen- und Braunkohlenteer), und aus Alkaloiden nach S. 562. Das Cinchonin liefert beim Erhitzen mit Kali Chinolin (Gerhardt 1842), das Chinin Methoxychinolin (S. 575).

2. Durch Erhitzen von Anilin mit Glycerin und Schwefelsäure bei Gegenwart von Nitrobenzol entsteht *Chinolin* (*Skraup*. B. 14, 1002; M. f. Ch. 1, 316; 2, 141):

$$\begin{array}{c} C_{6}H_{4}<_{\mathrm{NH}_{2}}^{\mathrm{H}}+_{\mathrm{CH}_{2}(\mathrm{OH})-\mathrm{CH}(\mathrm{OH})}^{\mathrm{CH}(\mathrm{OH})}+\mathrm{o}=\mathrm{c}_{6}H_{4}<_{\mathrm{N=\dot{C}H}}^{\mathrm{CH=CH}}+4\,\mathrm{H}_{2}\mathrm{O}. \\ \text{Anilin} & \text{Glycerin} & \text{Chinolin} \end{array}$$

Das Nitrobenzol wirkt nur als Oxydationsmittel und kann z.B. durch Arsensäure ersetzt werden. Als Zwischenprodukt bei der Reaktion ist Acroleïn anzunehmen, welches mit Anilin zunächst zu Acroleïnanilin, C_0H_5 . N=CH—CH=CH $_2$, zusammentritt. Die Homologen und Analogen des Anilins liefern bei entsprechender Reaktion Homologe und Analoge des Chinolins. Bei Verwendung von Naphtylamin entstehen die komplizierteren Naphtochinoline (s. u.).

3. Chinolin bildet sich aus o-Amidozimtaldehyd durch Wasserabspaltung (Baeyer u. Drewsen, B. 16, 2207):

$$C_6H_4 < \frac{CH = CH - CHO}{NH_2} = C_6H_4 < \frac{CH = CH}{N = CH} + H_2O.$$

In analoger Weise entsteht aus ο-Amidozimtsäure das Carbostyril, = α-Oxychinolin (s. S. 454; Baeyer).

Historisch wichtig ist eine zum Teil analoge Synthese des Chinolins aus Hydrocarbostyril (S. 453) durch Einwirkung von Phosphorpentachlorid und Reduktion des gebildeten Dichlorchinolius, $C_0 H_5 N Cl_2$, mittels Jodwasserstoff (Baeyer, B. 12, 1320).

4. Beim Erhitzen von Anilin mit Aldehyd (Paraldehyd) und Salzsäure entsteht α-Methylchinolin (Chinaldin) (Dochner und v. Miller):

$$C_6H_5.NH_2 + 2C_2H_4O + O = C_{10}H_9N + 3H_2O.$$

572

Zwischenprodukt ist hierbei das aus Aldehyd und Anilin zuerst entstehende Äthylidenanilin (s. B. 24, 1720; 25, 2072):

entstenende Athyndenamm (a. 2. 42)
$$C_6H_4 < \frac{H}{N_1H_2} + \frac{OCH - CH_3}{OCH - CH_3} + 0 = C_6H_4 < \frac{CH = CH}{N = C(CH_3)} + 3 H_2O.$$
Chinaldin

Auch hier sind wieder statt des Anilius die verschiedensten anderen primären aromatischen Amine verwendbar. Ferner können statt Paraldehyd andere Aldehyde oder auch Ketone in Reaktion go-

bracht werden (B. 18, 3361; 19, 1394).

5. Anilin und Acetessigester vereinigen sich (über 110°) zu Acctessigsäure-anilid, CH3-CO-CH2-CO.NH.C, H5, aus welchem durch Wasserabspaltung γ-Methyl-α-oxychinolin ("Methylcarbostyril" oder "a-Oxy-y-lepidin") entsteht (Knorr, A. 236, 75):

$$\begin{array}{ccc} CH_3 & CH_3 \\ OC-CH_2 & C=CH \\ C_6H_5 & NH-CO \end{array} = C_6H_4 < \begin{array}{ccc} CH_3 & + H_2O. \end{array}$$

Acetessigsäureanilid y-Methylcarbostyril Die Vereinigung von Anilin und Acetessigester kann auch (unter

1000) in der Art erfolgen, daß β-Phenylamidocrotonsäurrester, $C_6H_5-NH-C(CH_8)=CH-CO_2C_2H_5$, entsteht, welcher durch Erhitzen γ-Oxychinaldin liefert (Conrad-Limpach, B. 20, 944):

$$\begin{array}{c} {\mathop{\rm co}_2 H_5} \\ {\mathop{\rm co-CH}_5} \\ {\mathop{\rm co-CH}_5} \\ {\mathop{\rm NH-C-CH}_3} \end{array} = {\mathop{\rm c_6}_4} \\ {\mathop{\rm c_6}_4} \\ {\mathop{\rm N}_1} \\ {\mathop{\rm co-CH}_3} \\ {\mathop{\rm co-CH}_3} \\ + {\mathop{\rm c_2}_1} \\ {\mathop{\rm I_6}_5} \\ {\mathop{\rm o.}} \end{array}$$

Analog dem Acetessigester kondensieren sich mit Anilin auch β-Diketone oder β-Ketoaldehyde, ferner auch Gemische von Ketonen und Aldehyden, oder von Aldehyden, welche unter sich kondensiert 3-Diketone oder β-Ketoaldehyde bilden (S. 240; C. Beyer, B. 20, 1767).

Vgl. hierzu ferner B. 32, 3228. Diese Reaktionen sind nahe ver-

wandt mit den sub 4. besprochenen,

6. o-Aminobenzaldehyd vermag sich mit Aldehyden und mit Ketonen unter dem Einfluß verdünnter Natronlauge zu kondensieren unter Bildung von Chinolinderivaten (Friedlünder, B. 15, 2574; 16, 1833; 25, 1752):

$$c_6 H_4 < _{NH_2}^{CHO} + _{CO-R'}^{CH_2-R} = c_6 H_4 < _{N=C-R'}^{CH=C-R} + 2 H_2 O.$$

Mit Aldehyd entsteht Chinolin, mit Aceton Chinaldin.

Auch Acetophenon, Acetessigester, Malonsäureester, Diketone usw. und andererseits Anthranilsäure reagieren in diesem Sinne.

7. Chinolin entsteht beim Überleiten von Allylanilin über erhitztes

Bleioxyd (Königs); ferner

8. aus Acridin durch Oxydation zu Acridinsäure, Cu HoN (OO2H)2 (S. 576), und Eliminierung der Carboxylgruppen.

9. Weitere Synthesen: B. 18, 2975; 27, R. 628; D. R. P. 117167.

Konstitution. Obige Bildungsweisen (zumal 3. und 6.) ergeben, daß das Chinolin ein Ortho-Biderivat des Benzols ist und seinen Stickstoff direkt an den Benzolkern gebunden enthält. Ferner geht aus ihnen hervor, daß die drei eintretenden Kohlenstoffatome mit diesem Stickstoff und zwei Kohlenstoffatomen des Benzolrings einen neuen sechsgliedrigen (Pyridin-) Ring bilden. Letzteres folgt auch aus der Oxydierbarkeit des Chinolins zu Chinolinsäure (Pyridindicarbonsäure; Hoogewerff und van Dorp):

$$C_6H_4 < \frac{CH = CH}{N = CH} + 9O = \frac{CO_2H - C - CH = CH}{CO_2H - C - N} + 2CO_2 + H_2O.$$
Chinolin Chinolinsäure

Man hat daher folgende Konstitutionsformel bzw. folgendes Bindungsschema:

von denen letzteres vor ersterem wiederum den Vorzug besitzt, von speziellen Vorstellungen über die Art der Bindung der vierten Kohlenstoff- bzw. der dritten Stickstoffaffinität unabhängig zu sein. Man nimmt bezüglich dieser auch wohl eine der Claus'schen Benzolformel entsprechende Art der Bindung an (S. 348, vgl. a. S. 565).

Das Chinolin ist daher dem Naphtalin völlig analog konstituiert und aus diesem durch Austausch von CH gegen N, oder durch "Kondensation" eines Pyridin- und eines Benzolkerns entstanden zu denken.

Bei der Oxydation der Chinolinderivate erweist sich der Benzolkern meist als weniger beständig als der Pyridinkern. Es zeigt dies das Beispiel des Chinolins selbst, dessen Benzolkern bei der Oxydation zu Pyridindicarbonsäure (S. 563) zerstört wird. «Methylchinolin gibt indes durch Oxydation Acetyl-o-Amidobenzoësäure:

$$C_{6}H_{4} < \overset{\text{CH=CH}}{\underset{\text{N=C.CH}_{8}}{\cdot}} + 50 = C_{6}H_{4} < \overset{\text{CO.OH}}{\underset{\text{NH}-\text{CO.CH}_{8}}{\cdot}} + CO_{2}.$$

Condition and the Condition bei Chinolinderivaten: W. v. Miller, B. 23, and ; 21, the graph of the Ch. 12, 304.

Der Pyridinkern des Chinolins ist leichter hydrierbar als der Benzolkern, z. B. durch Zinn und Salzsäure. Man bezeichnet die drei Wasserstoffatome des Pyridinkerns, vom Stickstoff aus gezählt, mit α , β und γ , die vier Wasserstoffatome des Benzolkerns mit o, m, p und a (Ana); oder auch erstere mit Py-1, -2, -3, letztere als B-1, -2, -3, -4 (Bacycr, B. 17, 960). Da keines dieser Wasserstoffatome zu einem anderen symmetrisch gebunden ist, so sind der Theorie nach je sieben Monoderivate des Chinolins möglich. Tatsächlich sind sieben Chinolinmonocarbonsäuren dargestellt.

Die Stellung der Substituenten ergibt sich: a) aus der Natur des durch Oxydation entstehenden Produkts (z. B. gibt eine B-Chinolincarbonsäure [d. h. eine solche, deren Carboxyl an den Benzolkern gebunden ist] Pyridindicarbonsäure, eine Py-Carbonsäure hingegen [Carboxyl an den Pyridinkern gebunden] Pyridintricarbonsäure); b) aus der Synthese der betreffenden Verbindung. Das aus o-Toluidin nach der Skraup'schen Synthese (s. o. Bildungsw. 2) entstehende Methylchinolin muß z. B. eine B-1-Verbindung sein:

$$\underbrace{C_{H_3}}_{NH_2} + C_3H_8O_3 + O = \underbrace{C_{H_3}}_{CH_3} + 4II_2O,$$

während das m-Toluidin ein B-2- oder B-4-, das p-Toluidin ein B-3-methylchinolin ("Toluchinolin") liefern muß.

Im Gegensatz zum Pyridin, welches bei der Hydrierung immer sechs Wasserstoffatome addiert, nimmt Chinolin zunächst nur vier Wasserstoffatome auf (vgl. Benzol und Naphtalin); hierbei verliert der Pyridinkern seinen "aromatischen" Charakter, denn Tetrahydrochinolin verhält sich wie ein fctt-aromatisches, sekundäres Amin, etwa wie Monomethylanilin (vgl. Tetrahydronaphtylamine und -naphtole). Durch energische Reduktion kann Tetra- in Dekahydrochinolin übergefuhrt werden; hierbei verschwindet auch der aromatische Charakter des Benzolkerns völlig, derart, daß Dekahydrochinolin (wie Piperidin) die Eigenschaften eines sekundären, rein aliphatischen Amins zeigt.

Chinolin.

Chinolin, Leukolin, C₉H₇N (Runge 1834). Findet sich auch im Stuppfett von Idria. Farblose, stark lichtbrechende Flüssigkeit von eigentümlichem, starkem, charakteristischem Geruch, S.-P. 236°. Einwertige Base. Bildet ein schwer lösliches Bichromat, (C₉H₇N)₂, Cr₂O₇H₂ (gelbrote Nadeln). Antisebriles Mittel.

Über quaternäre Chinolinammoniumbasen s. Roser, A. 282, 373.

Substitutionsprodukte des Chinolins, bei denen der Substituent im Benzolkern sitzt, zeigen das Verhalten der entsprechenden Benzolderivate. Eine große Reihe solcher Chinolinderivate ist vermittelst der Skraup'schen Reaktion leicht zugänglich, z. B. p-Methoxychinolin, Chinanisol, aus p-Anisidin, ist dem Chinolin sehr ähnlich; Bildung aus Chinin s. S. 571.

Carbostyril, α -Oxychinolin, Synth. und Konstitution S. 571; in Alkali löslich und daraus durch Kohlensäure wieder fällbar; weiße Nadeln, Sm.-P. 199°; gibt bei der Oxydation u. a. Isatin (Ringverengerung). Wie vom α - und γ -Oxypyridin (-Pyridon, s. S. 567) leiten sich auch vom Carbostyril zwei Reihen isomerer Äther ab: die Alkoxychinoline und die N-Alkyl- α -chinolone (s. S. 243). Letztere entstehen z. B. aus Chinolinhalogenalkylaten bei der Oxydation mit alkalischer Ferrieyankaliumlösung (vgl. N-Alkylpyridone) und liefern mit Halogenphosphor α -Halogenchinoline.

Homologe des Chinolins; kondensierte Chinoline.

Chinaldin, α-Methylchinolin, C₁₀ H₉ N. Im Steinkohlenteer enthalten. Farblose, chinolinartig riechende Flüssigkeit vom S.-P. 246°, deren Oxydation je nach Wahl des Oxydationsmittels entweder ein Benzol- oder ein Chinolinderivat gibt (s. S. 573).

Zwei Wasserstoffatome der Methylgruppe sind leicht beweglich; mit Phtalsäureanhydrid reagiert Chinaldin unter Bildung eines schönen gelben Farbstoffs: Chinolingelb, $C_{10}H_7N(CO)_2C_6H_4$ (A. 315, 303). Bei Gegenwart von Chinolin wird Chinaldin durch Alkylierung und Behandlung mit Kali in (unbeständige) blaue Farbstoffe, die Cyanine, übergeführt (s. B. 37, 2821), welche zur Sensibilisierung photographischer Platten dienen.

 γ -Lepidin, γ -Methylchinolin, Cincholepidin, $C_0H_0N(CH_3)$, und **p-M**ethoxylepidin, $C_0H_5N(CH_3)$ (CCH_3), sind Spaltungsprodukte des Cinchonins bzw. Chinins.

Die Methylchinoline sind isomer mit den Naphtylaminen. — Die aus dem Teer wie aus dem Tieröl isolierten *Homologen* des Chinolins sind als Lepidin (Iridolin), C₁₀H₀N, Cryptidin, C₁₁H₁₁N, usw. bezeichnet worden. Derivate des

 γ - oder Py-3-Phenylchinolins, C_6H_4 N = CH wurden als Abbauprodukte von Chinaalkaloiden und auch synthetisch erhalten. 13. 27, 907; 3035.

Flavanilin, $C_{16}H_{14}N_2$, ein schöner gelber Farbstoff, welcher durch Erhitzen von Acetanilid mit Chlorzink entsteht, ist ein «-Amidophenyl- γ -Methylchinolin (B. 15, 1500).

Verwandt sind die beiden Naphtochinoline, C13 H9 N, welche aus den beiden Naphtylaminen mittels der Skraup'schen Reaktion gewonnen werden. Noch einen Benzolkern mehr enthält das Anthrachinolin, C₁₇H₁₃N, welches aus Anthramin (S. 517) und Glycerin nach Skraup entsteht. Es ist die Muttersubstanz des Alizarinblau, C₁₇H₉NO₄ (S. 520).

Hydrierungsprodukte des Chinolins.

Chinolin nimmt leicht vier Wasserstoffatome auf (S. 574): Tetrahydrochinolin, $C_6H_4 < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{NH \cdot CH_2}$, S.-P. 245°, ist eine sekundäre Base, welche auffallende Ähnlichkeit mit Monomethylanilin aufweist (B. 20). 1251).

N-Methyltetrahydrochinolin, Kaïrolin, ist ein Antipyreticum. Tetrahydrochinolin liefert mit Jodwasserstoff und Phosphor bei hoher Temperatur Dekahydrochinolin, C9 H17 N, eine starke, aliphatisch reagierende, sekundäre Base, die Kohlensäure aus der Luft anzieht und betäubend coniinähnlich riecht; Sm.-P. 48°, S.-P. 204°.

Chinolinearbonsäuren.

Chinolinbenzcarbonsäuren sind diejenigen, welche die Carboxylgruppen im Benzolkern enthalten.

Die Cinchoninsäure, C, H, N(CO2H), welche aus Cinchonin durch Oxydation mit Permanganat entsteht (Nadeln oder Prismen. Sm.-P. 2540), ist die γ-Chinolinearbonsäure. Von ihr leitet sich die

Chininsäure, $C_9H_5N(O\overset{p}{C}H_3).O\overset{o}{O}_2H$, ab, die durch Oxydation von Chinin mit Chromsäure entsteht (gelbliche Prismen, Sm.-P. 280°).

Die αβ-Chinolindicarbonsäure, Acridinsäure, entsteht durch Oxydation des Acridins.

Isochinolin.

Isochinolin, C9 H7 N, ist neben Chinolin im Steinkohlenteer aufgefunden und synthetisch u. a. aus Benzylaminoacetaldehyd, C_0H_5 — CH_2 —NH— CH_2 —CHO (B. 26, 764), dargestellt worden; Sm.-P. 230, S.-P. 2400. Da es bei der Oxydation einerseits Cinchomeronsäure $(\beta \gamma$ -Pyridindicarbonsäure), andererseits Phtalsäure liefert, so besitzt es die

Konstitution: Seine Synthese aus β -Naphtochinon (B. 25,

1138, 1493; 27, 198) ist besonders interessant, da sie die nahen Beziehungen zwischen den verschiedenen Ringsystemen beweist. S. ferner B. 19, 2354; 21, 2299; 27, 1954; 30, 2189.

β) Acridingruppe, Cn H2n-17 N.

Acridin, $C_{13}H_9N$ (Gräbe und Caro), eine in farblosen Nadeln kristallisierende und sublimierende, tertiäre Base, Sm.-P. 110^{0} , ist im Rohanthracen des Steinkohlenteers, auch im rohen Diphenylamin vorhanden und durch eine intensiv reizende Wirkung auf Epidermis und Schleimhäute sowie durch die grünblaue Fluoreszenz seiner verdünnten Salzlösungen charakterisiert.

Es entsteht synthetisch durch Erhitzen von Diphenylamin und Ameisensäure (oder Chloroform), ferner von Formyldiphenylamin, $(C_6H_5)_2$ N.CHO, mit Chlorzink (vgl. Bernthsen, A. 224, 1):

$$C_6H_5 \stackrel{HCO}{\stackrel{\cdot}{N}} C_6H_5 = C_6H_4 \stackrel{CH}{<\stackrel{\cdot}{N}} > C_6H_4 + E_2O;$$
Formyldiphenylamin Acridin

ferner durch Erhitzen von o-Amidodiphenylmethan mit Bleioxyd (B. 26, 3086) und pyrogen aus o-Tolylanilin (B. 25, 1733). Durch Oxydation liefert es $\alpha\beta$ -Chinolindicarbonsäure, erscheint mithin als ein Anthracen, in dessen Mittelgruppe OH durch N ersetzt ist.

Hydroacridin, $C_{13}H_{11}N$, analog Dihydroanthracen, aus Acridin durch Reduktion entstehend und leicht wieder zu Acridin oxydierbar, weiße Nadeln, hat keine basischen Eigenschaften (vgl. Dihydrocollidindicarbonsäureester).

Acridon, $O_6H_4<\frac{CO}{NH}>O_6H_4$, das dem Hydroacridin entsprechende Keton, ist synthetisch dargestellt (A. 276, 35; B. 27, 3488 usw.). Gelbe Nadeln: die alkoholische Lösung fluoresziert blau.

Methyl-, Butyl-, Phenylacridin, $C_6H_4 < \stackrel{C(R)}{\sim} > C_6H_4$, Acridin-carbonsäure, Naphtacridine (Acridine, welche $C_{10}H_6$ statt C_6H_4 enthalten), usw. sind in analoger Weise synthetisch dargestellt worden.

Diamidodimethylacridin, Acridingelb, (CH₈)₂C₁₈H₅N(NH₂)₂, ein gelber, basischer Farbstoff, entsteht durch Kondensation von Formaldehyd mit m-Toluylendiamin, Abspaltung von Ammoniak und Oxydation der gebildeten Leukobase.

Chrysanilin, *Phosphin*, ein schöner, gelber Farbstoff, ist *Diamidophenylacridin*, $C_{10}H_{11}N(NH_2)_2$, da es durch Kochen seiner Diazoverbindung mit Alkohol Phenylacridin liefert.

Acridin ist daher ähnlich wie Anthrachinon ein Chromogen (S. 31).

Wie Acridin das Analogon des Anthracens ist, ist

Phenanthridin,
$$\overset{C_6H_4-CH}{\overset{\iota}{C_6H_4-N}}$$
, das des Phenanthrens.

C. Penthiophengruppe.

Die wenigen bisher aufgefundenen Penthiophenderivate enthalten einen Heterocyclus, der von fünf Kohlenstoff- und einem Schwefelatome gebildet wird. Im Gegensatz zu dem im allgemeinen sehr beständigen Pyridinring, in welchem drei Doppelbindungen augenommen werden, enthalten die Pyron- und Penthiophenringe nur zwei Doppelbindungen und sind daher weniger beständig. Der Penthiophenring bildet sich schwieriger und zerfällt leichter als der Thiophenring. Ein Methylderivat des Penthiophens ist bekannt, welches dem Thiophen ähnelt und auch dessen Farbenreaktionen zeigt.

XXXVII. Substanzen, deren sechsgliedriger Heterocyclus vier Kohlenstoffatome enthält.

A. Monocyclische Diazine.

Die drei theoretisch möglichen Diazine

sind bekannt; sie zeigen merkwürdig große Verschiedenheiten hinsichtlich ihrer physikalischen Konstanten.

Pyridazin, o-Diazin, ist eine wasserhelle Flüssigkeit, deren Geruch an den des Pyridins erinnert. Sm.-P. — 8°; S.-P. 208°. Mischt sich mit Wasser in jedem Verhältnis, reagiert neutral, bildet mit Mineralsäuren leicht lösliche Salze. Darstellung aus der durch Abhau des Phenazons (s. d.) gewonnenen Pyridazintetracarbonsäure (B. 28, 451). Pyrimidin, m-Diazin, Miazin, synthetisch dargestellt aus Barbitursäure und aus Methyluracil; durchdringend narkotisch riechende, faserige Kristallmasse, Sm.-P. + 22°, S.-P. 124° (B. 33, 3666). Es ist die Stammsubstanz der Kyanmethine, welche durch komplizierte Polymerisation aliphatischer Nitrile entstehen. Vgl. E. v. Meyer, J. pr. Ch. 39, 188, 262; Pinner, B. 18, 759, 2845; 23, 3820; 26, 2122.

Als Oxyderivate des Pyrimidins (bzw. des hydrierten Pyrimidins) können die sachsgliedrigen cyclischen Ureïde von S. 304 u. f. aufgefaßt werden. Da der Pyrimidinring auch in der Harnsäure und in den zahlreichen Purinderivaten vorkommt, so spielt er in der physiologischen Chemie eine besonders wichtige Rolle (s. B. 34, 3243).

Pyrazin, p-Diazin, Aldin, farblose Prismen, Sm.-P. 47°, S.-P. 118°, besitzt basischen Charakter (J. pr. Ch. 51, 449). Pyrazinderivate ent-

stehen oft mit überraschender Leichtigkeit bei sehr verschiedenen Reaktionen. Ketin, Dimethylpyrazin, entsteht durch Reduktion des Isonitrosoacetons bzw. durch Kondensation des Aminoacetons und bei der Destillation von Glycerin mit Salmiak und Ammoniumphosphat; kommt im technischen Amylalkohol vor.

Schon lange bekannt ist das Tetraphenylpyrazin, welches aus Benzoin und Benzil und vielen ihrer Derivate bei vielen Reaktionen entsteht; farblose Nadeln ohne basischen Charakter, Sm.-P. 246°.

Der Pyrazinkern zeigt Ähnlichkeit mit dem Pyridinkern: Alkylpyrazine werden durch Permanganat zu Pyrazincarbonsäuren oxydiert, welche der Picolinsäure ähnlich sind; andererseits gehen Pyrazine bei der Hydrierung mit Natrium und Alkohol leicht in Hexahydroderivate, Piperazine, über, welche den Piperidinen an die Seite zu stellen sind; die Piperazine sind starke, zweisäurige, sekundäre Basen. Piperazin, Diäthylendiamin, entsteht synthetisch z. B. aus Äthylenbromid und Ammoniak oder Äthylendiamin; kristallisiert ausgezeichnet; Sm.-P. 104°, S.-P. 145°.

Dimethylpiperazin, durch Hydrierung von Dimethylpyrazin gewonnen; wird in Form seines weinsauren Salzes (Lycetol) ebenso wie Piperazin wegen der harnsäurelösenden Wirkung bei Gicht- und Steinleiden verwendet.

Sauerstoffhaltige Piperazinderivate sind die Diketopiperazine, welche aus den Estern der aliphatischen α-Aminosäuren durch Alkoholaustritt (Amidbildung) entstehen, z. B. aus Glykokollester Glycinanhydrid (s. S. 283):

$$2 \text{ NH}_2.0 \text{H}_2.0 \text{O}_2 \text{C}_2 \text{H}_5 = 2 \text{C}_2 \text{H}_5 \text{OH} + \text{NH} < \stackrel{\text{OH}_2.00}{\text{CO}.0 \text{H}_2} > \text{NH}.$$

Dem Piperazin ist das Morpholin nahe verwandt, welches aus Diäthanolamin beim Erhitzen mit starker Schwefelsäure entsteht (Ätherbildung):

$$\mathtt{NH} <_{\mathtt{OH}_2,\mathtt{OH}_2,\mathtt{OH}_3,\mathtt{OH}}^{\mathtt{OH}_2,\mathtt{OH}_2} = \mathtt{H}_2\mathtt{O} + \mathtt{NH} <_{\mathtt{OH}_2,\mathtt{OH}_2}^{\mathtt{OH}_2,\mathtt{OH}_2} > 0.$$

Andere Synthesen: B. 34, 1157, 2906. Sehr hygroskopisches und sehr flüchtiges Öl, von ammoniakalischem, piperidinähnlichem Geruch, S.-P. 128°; sehr starke, sekundäre, einsäurige Base, welche Kohlensäure aus der Luft anzieht; dem Piperidin sehr ähnlich (Knorr, A. 301, 1).

B. Monobenzo-Diazine, $C_6H_4(C_2N_2H_2)$.

Vom o-Diazin (Pyridazin) leiten sich zwei isomere Monobenzoprodukte ab, vom m-Diazin (Pyrimidin) und vom p-Diazin (Pyrazin) jedoch nur je eines:

Chinoxalin entsteht aus o-Phenylendiamin und Glyoxal; analog reagieren o-Diamine mit Aldehydsäuren, Diketonen und Ketonsäuren, welche zwei direkt miteinander verbundene Carbonylgruppen enthalten (B. 24, 1870; 25, 604, 2416). Das Chinoxalin ist ein Chromogen.

C. Dibenzo-Diazine.

Das Dibenzo-o-diazin, das Phenazon, $\overset{\cdot}{C_0}H_4 \cdot \overset{\cdot}{N}$, hat naturgemäß phenanthrenähnliche Struktur. Es entsteht aus o, o-Dinitrodiphenyl wie Azobenzol aus Nitrobenzol (B. 24, 3081), ist jedoch im Gegensatz zum Azobenzol eine schwache Base. Hellgrünlichgelbe Prismen, Sm.-P. 156°; S.-P. über 360°. Bei der Oxydation mit Permanganat entsteht durch Zerstörung beider Benzolkerne Pyridazintetracarbonsäure.

Dibenzo-m-diazine(-pyrimidine) sind undenkbar, da im Pyrimidinring nicht zwei Paare o-ständiger Kohlenstoffatome vorhanden sind.

Sehr wichtig sind die Dibenzo-Pyrazine, die sog. Azine, da sie zu wichtigen Farbstoffen in nahen Beziehungen stehen. Mit den Azinen sind die Oxazine und Thiazine nahe verwandt, sie werden daher im Anschluß an erstere mit besprochen. Während der Heterocyclus der Azine aus vier Kohlenstoff- und zwei p-ständigen Stickstoffatomen besteht, sind in den Heterocyclen der Oxazine und Thiazine vier Kohlenstoff-, ein Stickstoffund ein Sauerstoff- bzw. Schwefelatom enthalten (N p-ständig zum O bzw. S):

$$C_{6}H_{4} < \stackrel{NH}{NH} > C_{6}H_{4}; \quad C_{6}H_{4} < \stackrel{NH}{O} > C_{6}H_{4}; \quad C_{6}H_{4} < \stackrel{NH}{S} > C_{6}H_{4}.$$

(I) Hydrophenazin

(II) Phenoxazin

(III) Phenthiazin

Dem Hydrophenazin entspricht das um zwei Wasserstoffatome ärmere

(IV) Phenazin, $C_6H_4 < N_2 > C_6H_4$ (Konstit. s. u.), wie dem Hydroacridin das Acridin usw.

In diesen Verbindungen können die Benzolreste auch gegen Naphtalin- usw. -reste ausgetauscht werden; man erhält so z. B.:

$$C_{10}H_6 < \stackrel{NH}{NH} > C_{10}H_6; \quad C_{10}H_6 < N_2 > C_6H_4; \quad C_{10}H_6 < \stackrel{NH}{O} > C_6H_4.$$

(V) Dihydro-naphtazin (VI) Naphtophenazin (VII) Naphtophenoxazin

Ferner leiten sich vom Phenazin usw. Alkyl- bzw. Aryl-(R) derivate des folgenden Typus ab, wobei X ein Halogen oder einen Säurerest bedeutet:

(VIII)
$$C_6 H_4 = Aryl(Alkyl-)phenazonium-chlorid usw.$$

Durch Eintritt von auxochromen Gruppen (zum N paraständige Amido-, Arylamido-, Hydroxylgruppen) in I, II, III, V, VII entstehen die Leukoverbindungen von wichtigen Farbstoffen, welche aus ersteren dann durch Oxydation (—H₂) hervorgehen; sie können auch von IV, VI, VIII direkt durch Einfügung der genannten Gruppen abgeleitet werden.

1. Azine.

Phenazin, Azophenylen, C₁₂H₈N₂, entsteht durch Destillation des azobenzoësauren Baryts, beim Durchleiten von Anilin durch glühende Röhren, aus Nitrobenzol, Anilin und Natron bei 1400 und durch Oxydation seiner Hydroverbindung (s. u.).

Lange, hellgelbe Nadeln, Sm.-P. 171° , von großer Sublimationsfähigkeit. In kaltem Alkohol wenig löslich; leicht in Äther. Löst sich in konzentrierter Schwefelsäure mit roter Farbe; die alkoholische Lösung wird durch Zinnchlorür grün gefällt. Durch Reduktion mit Schwefelammon entsteht das farblose Hydrophenazin, $C_{12}H_{10}N_2$, leicht oxydierbare Blättchen, synthetisch durch Erhitzen von Brenzcatechin mit o-Phenylendiamin erhältlich (B. 19, 2206).

Für das Phenazin, $C_6H_4 < N_2 > C_6H_4$, kommen folgende zwei Konstitutionsformeln in Betracht (vgl. Anthracen):

$$(I) \quad C_0 \operatorname{H}_4 < \stackrel{N}{\dot{N}} > C_0 \operatorname{H}_4 \qquad \text{und} \qquad (II) \quad C_0 \operatorname{H}_4 \leqslant \stackrel{N}{N} > C_0 \operatorname{H}_4.$$

Nach (I) erscheint es als dem Acridin analog konstituiert. Gemäß (II) enthielte es zwei "orthochinoide" Bindungen analog dem Ortho-Benzochinon, $C_0H_4 \leqslant 0$, in welchem die beiden Sauerstoffatome an benachbarte Kohlenstoffatome des Ringes gebunden sind (vgl. Orthochinon, S. 429 und β -Naphtochinon S. 512).

Das Hydrophenazin würde nach der Bildungsgleichung

$$C_6H_4<_{O\,H}^{O\,H}+_{N\,H_2}^{N\,H_2}>C_6H_4=C_6H_4<_{N\,H}^{N\,H}>C_6H_4+2\,H_2\,O_6$$

symmetrische Konstitution besitzen, hat aber eher die asymmetrische Formel

Phenazin steht auch in naher Beziehung zu Chinoxalin (S. 580). Naphtophenazin, $C_{10}H_6 < N_2 > C_6H_4$, entsteht durch Einwirkung von Säuren auf die von Phenyl- β -naphtylamin derivierenden Azofarbstoffe (B. 20, 571). Citronengelbe Kristalle, sublimierbar.

Naphtotolazin, C₁₀H₆<N₂>C₆H₃(CH₃), ist sehr ähnlich.

Isomere Naphtazine, $C_{20}H_{12}N_2$: vgl. A. 237, 327; 272, 307; B. 26, 183.

Eurhodin, Amidonaphtotolazin, H_2N . $C_{10}H_5 < N_2 > C_6 H_3 (CH_3)$, wird durch Erhitzen von α -Naphtylamin mit o-Amidoazotoluol in Phenollösung gewonnen. Goldglänzende Kristalle, in Äther mit gelbgrüner Fluoreszenz, in verdünnter Salzsäure rot löslich (B. 19, 441; 21, 2418; 24, 1337). Beim Erhitzen mit Säure entsteht das basische und zugleich phenolartige

Eurhodol, HO. $C_{10}H_5 < N_2 > C_6H_3$ (CH₈) (gelbe Kristalle). Vgl. hierzu u. a. B. 24, 1337.

Phenyleurhodin, C_6H_5 . $NH-C_{10}H_5 < N_2 > C_6H_3$ (CH₃), entsteht durch Erhitzen des Eurhodins mit Anilin und salzsaurem Anilin.

o-Diamidophenazin, $C_{12}H_6N_2(NH_2)_2$, entsteht als salzsaures Salz (rote Nadeln) durch Oxydation von o-Phenylendiamin mit Eisenchlorid, B. 22, 355; ein heteronucleales Isomeres entsteht analog dem Toluylenrot (s. u.) aus Meta- plus Para-phenylendiamin (B. 23, 1852).

Toluylenrot, $\mathrm{C_{15}\,H_{16}\,N_4}$ (Witt), Neutralrot. Durch Zusammenoxydieren von p-Amidodimethylanilin mit m-Toluylendiamin in der Kälte entsteht ein schön blauer Körper, das Toluylenblau, ein Indamin (s. S. 429), welches beim Kochen unter Wasserstoffabspaltung in Toluylenrot übergeht:

$$(OH_3)_2N-C_6H_4 + C_6H_3(OH_8)(NH_2) + 3O$$

$$Amidodimethylanilin Toluylendiamin$$

$$= (OH_3)_2N-C_6H_3 < N_2 > C_6H_2(OH_8)-NH_2 + 3H_2O.$$

$$Toluylenrot$$

Analog sind andere ähnliche Verbindungen darstellbar. Das aus p-Phenylendiamin und m-Toluylendiamin entstehende einfachste Toluylenrot [welches NH_2 statt $N(OH_3)_2$ enthält] gibt durch Diazotierung Methylphenazin, $C_6H_4 < N_2 > C_6H_8(OH_3)$.

Über Tri- und Tetramidophenazin vgl. B. 22, 3039.

Im Indanthren (s. S. 521) ist der Hydrophenazinring mit zwei Anthrachinonkomplexen verschmolzen. Von den Azinfarbstoffen unterscheidet sich Indanthren sehr wesentlich dadurch, daß es ein Küpenfarbstoff ist.

Alkyleurhodine, Rosinduline, Safranine, Induline.

 β -Äthyleurhodin, $HN = C_{10}H_5 \leqslant N(C_2H_5) > C_6H_3(CH_5)$, ein "am Azinstickstoff alkyliertes" Eurhodin, entsteht durch Erhitzen von α -Naphtylamin (in Phenollösung) mit Azofarbstoffen der Formel $R-N=N-C_6H_3(OH_3)-NH.C_2H_6$ (aus Äthyl-p-toluidin). Das salz-

saure Salz, Indulinscharlach, färbt tannierte Baumwolle scharlachrot. Ihm analog zusammengesetzt ist das

α-Phenyl-β-methyleurhodin, C_6H_5 . N= $C_{10}H_5 < N \over N(CH_3) > C_6H_3(CH_3)$, welches durch Behandlung von Phenyleurhodin (s. v. S.) mit Jodmethyl resultiert und rot färbende Sulfosäuren liefert.

Rosindulin, $HN = C_{10}H_5 \leqslant N(C_6H_5) > C_6H_4$, entsteht durch vorsichtiges Erhitzen von Benzol-azo- α -naphtylamin mit Anilin und salzsaurem Anilin in Alkohol, neben Phenylrosindulin. Liefert gelbrot färbende Sulfosäuren.

Phenylrosindulin, $C_{28}H_{19}N_3$, ist wie das analoge α -Phenyl β -methyleurhodin ein roter, basischer Farbstoff und geht durch Sulfieren in wertvolle, orseillerote Wollfarbstoffe (*Azocarmin*) über (*C. Schraube*; vgl. *O. Fischer* und *Hepp*, B. 23, 838; A. 256; 262; 266; 272, 306).

Amido- β -methyleurhodin, $HN=C_{10}H_5 \leqslant_{N(CH_3)}^N > C_0H_2(CH_3)$. NH₂, ist analog wie β -Methyleurhodin darstellbar und ein den Safraninen sehr ähnlicher, roter, basischer Farbstoff.

Safranine. Als Safranine im engeren Sinn bezeichnet man Farbstoffe, welche durch Oxydation eines Gemisches der Salze von 1 Mol. eines p-(Phenylen) diamins, 1 Mol. eines primären und 1 Mol. eines zweiten Monamins (dessen Parastellung frei ist, dessen Amidogruppe aber alkyliert sein darf) entstehen. Auch durch Einwirkung von p-Nitroso-äthylanilinen auf Phenyl-m-toluylendiamin (s. S. 391) entstehen Safranine (die sog. "Rhoduline").

Sie sind schön kristallisierende, metallisch grün glänzende, in Wasser leicht lösliche Verbindungen, welche gelbrot bis rot und violett färben; die verdünnte Lösung wird durch Alkali nicht gefällt. Die Lösung in konzentrierter Schwefelsäure ist grün und wird beim Verdünnen mit Wasser erst blau, dann violett, schließlich rot. Durch Reduktion entstehen die Leukoverbindungen.

Behandelt man das einfachste Safranin, Phenosafranin (s. u.), mit salpetriger Säure und Alkohol, so wird zunächst ein Amid gegen Wasserstoff ersetzt unter Bildung von Aposafranin (s. u.), aber auch ein zweites Stickstoffatom (Amid- oder Imidrest, s. u. Formel II oder I) ist nach gleicher Methode eliminierbar unter Entstehen von Phenylphenazoniumchlorid, $C_{18}H_{18}N_2Cl$ (Kehrmann, B. 29, 2316). Diese Verbindung geht durch Ammoniak an der Luft mit großer Leichtigkeit

in Aposafranin und dieses analog weiter in Phenosafranin über. Somit ist das genannte Azoniumchlorid die Muttersubstanz der Safranine. Es enthält ein Phenyl am Azinstickstoff gebunden (Analoga mit Alkyl am Stickstoff sind aus Phenazin und Halogenalkyl darstellbar), und man schreibt ihm die Konstitutionsformel

$$\begin{array}{c} C_6 \, H_4 \leqslant_N^N > C_6 \, H_4 \\ C_6 \, H_5 \end{array}$$

zu. Die vorerwähnten Farbstoffe enthalten die weiteren Stickstoffatome beide in Parastellung zum nicht phenylierten Stickstoffatom (der Mesogruppe): "symmetrische Formel" (A. Bernthsen, B. 19, 2693; Nietzki, B. 29, 1442). In ihnen wird neuerdings meist "orthochinoide" Bindung der Stickstoffatome der Mesogruppe (s. Phenazin) angenommen, entsprechend Formel (II), während gegen die gleichfalls viel diskutierte "parachinoide" Formel (I) Bedenken bestehen.

Näheres vgl. u. a. B. 19, 2604, 2690, 2212, 3017, 3121; 28, 270, 1579; 29, 361, 1870 usw.

In analoger Weise ist für die Eurhodine außer der oben gebrauchten Schreibweise auch diejenige mit orthochinoiden Bindungen in Betracht zu ziehen.

Phenosafranin, $C_{18}H_{15}N_4Cl$, entsteht aus $C_6H_4(NH_2)_2 + 2C_6H_5.NH_2$, während das Safranin T des Handels, $C_{20}H_{19}N_4Cl$, homolog ist.

Tolusafranin, $C_{21}H_{21}N_4Cl$, analog aus $C_6H_3(CH_3)(NH_2)_2$ 1,2,4 und 2 Mol. $C_6H_4(CH_3)NH_2$ zu erhalten. Siehe B. 16, 472 usw.

Durch Diazotieren und Kuppeln mit β -Naphtol in ätzalkalischer Lösung entstehen aus den Safraninen die Safranin-azo-Naphtole, z. B. $C_{20}H_{16}N_3$. N=N- $C_{10}H_6$. OH, die sich mit 1 Mol. Salzsäure zu löslichen Salzen, blauen wertvollen Farbstoffen, "Indoinblau", vereinigen.

Aposafranin, $C_{18}H_{14}N_3Cl$ (Darstellung bzw. Bildungsweisen: s.o.), ein roter Farbstoff, wird durch Ammoniak rückwärts in Safranin, durch heiße, verdünnte Natronlauge in

Benzolindon, $C_{18}H_{12}N_2O$, Aposafranon, übergeführt (metallglänzende Blättchen); dies durch Erhitzen mit Zinkstaub in Phenazin, mit Anilin in Benzolindulin (s. u.).

Mauvein, Phenylsafranin, C_{21} H_{20} (C_6H_5) N_4 Cl, ist der erste, technisch (von *Perkin* 1856) dargestellte Anilinfarbstoff (rohes Anilinöl wird mit chromsaurem Kali und Schwefelsäure behandelt).

Magdalarot, C₃₀H₂₁N₄Cl, ist ein Safranin der Naphtalin-

Oxazine.

585

Die Induline und Nigrosine sind rotviolette bis blaue und schwarze Farbstoffe, welche u. a. durch Erhitzen von Amidoazobenzol oder Azobenzol mit salzsauren Anilinen ("Indulinschmelze") entstehen und teils in spritlöslicher Form, teils als wasserlösliche Sulfosäuren zur Verwendung gelangen. Als Zwischenprodukte treten bei ihrer Darstellung Parachinonanilide auf, z. B. Azophenin, Dianilidochinondianil (S. 431, B. 21, 676; Witt, B. 20, 2659), indem die Azoverbindungen durch Reduktion Paradiamine bilden und zugleich oxydierend wirken (O. Fischer, Hepp, B. 25, 2731; vgl. a. S. 399).

Benzolindulin, $C_{30}H_{23}N_5$, ist das einfachste Indulin. Sm.-P. 125°. Entsteht in der — bei möglichst niedriger Temperatur geleiteten — "Indulinschmelze" (s. o.) in kleinerer Menge, ferner aus Aposafranin durch Erhitzen mit Anilin. Bildet rotviolette, wasserlösliche Salze. Gibt beim Erhitzen mit alkoholischer Barytlösung Benzolindon.

Von ihm leiten sich durch weiteren Eintritt von Phenyl- und Amidophenylgruppen die komplizierteren und blaueren Induline, Phenyl-indulin, Amidophenylindulin, Spritindulin, C₃₆ H₂₇ N₅ (?) usw., ab, deren Sulfosäuren u. a. die "Echtblau" des Handels bilden. Die Induline sind nach obigem komplizierte Phenazinderivate; ihre Konstitution ist noch nicht sicher aufgeklärt. Vgl. B. 26, 1655; A. 272, 306; B. 28, 1709, 2283; B. 33, 1498 usw.

Anilinschwarz, z. B. $C_{48}\,H_{30}\,N_8$ (?), aus Anilin z. B. durch Kaliumchlorat unter Mitwirkung von Kupfer- oder Vanadiumsalzen erhalten, wird direkt auf der Faser erzeugt; für sich dargestellt ist es ein dunkles, amorphes, in den meisten Lösungsmitteln unlösliches Pulver.

2. Oxazine.

Phenoxazin, $C_6H_4 < {\stackrel{\rm NH}{\circ}} > C_6H_4$, entsteht durch Erhitzen von Brenzeatechin mit o-Amidophenol. Blättchen, sublimierbar.

Nilblau, $HN = C_{10}H_5 < \stackrel{N}{<} > C_6H_3 - N(C_2H_5)_2$, HCl, dessen Leukobase ein diäthyliertes Diamidonaphtophenoxazin ist, entsteht durch Überführung von Diäthyl-m-amidophenol in seine Nitrosoverbindung und Erhitzen derselben mit α -Naphtylamin. Prächtig grünblauer, basischer Farbstoff.

Gallocyanin, $C_{15}H_{18}N_2O_5Cl$, ein wie Alizarin beizenfärbender, blauvioletter Farbstoff, wird durch Einwirkung von Nitrosodimethylanilin auf Gallussäure gewonnen.

Konstitution der Oxazinfarbstoffe s. folg. Seite.

3. Thiazine (Thioninfarbstoffe).

Phenthiazin, $C_0H_4 < \frac{NH}{S} > C_6H_4$, Thiodiphenylamin. Vgl. S. 388.

Liefert als Analogon des Hydrophenazins durch Oxydation bei Gegenwart von Säure, z. B. durch vorsichtige Bromeinwirkung, ein gefärbtes, unbeständiges Oxydationsprodukt, C12H8NSBr, Phenazthioniumbromid (Brom an vierwertigen Schwefel gebunden?, s. Kehrmann, A. 322, 1), welches dem Phenylphenazoniumchlorid (s. o.) entspricht.

Thiodiphenylamin gibt durch Nitrieren und Reduzieren

Diamidothiodiphenylamin, Leukothionin, C12 H7 NS (NH2)2. die Leukoverbindung des um zwei Wasserstoffatome ärmeren

Thionin, C12 Ho N2 S, dessen salzsaures Salz das Lauth'sche Violett bildet.

Methylenblau (*Caro* 1876), $\mathbb{N} \subseteq \mathbb{S}_{0_8 H_3 = \mathbb{N}(\mathbb{C}H_3)_2 \mathbb{C}}^{\mathbb{C}_6 H_3 - \mathbb{N}(\mathbb{C}H_3)_2 \mathbb{C}}$

C16 H18 N3 SCI, ein für Baumwolle sehr wertvoller blauer Farbstoff, entsteht durch Einwirkung von Eisenchlorid auf Amidodimethylanilin plus Schwefelwasserstoff, ferner aus letzterer Base durch Oxydation bei Gegenwart von unterschwefliger Säure zu

Amidodimethylanilinthiosulfonsäure,

C₆H₃(N[CH₃]₂)(NH₂)(S.SO₃H), Paarung derselben durch Oxydation mit Dimethylanilin zum entsprechenden Indamin und Kochen des letzteren mit Chlorzink. Vgl. Bernthsen, A. 230, 73; 251, 1.

Über die Wahrscheinlichkeit orthochinoider Konstitution der Oxazin- und Thiazinfarbstoffe s. Kehrmann, B. 39, 914; vgl. dagegen

Hantzsch, B. 39, 1365.

Manche Schwefelfarbstoffe (s. S. 420, 430) scheinen zu den Thiazinen zu gehören.

XXXVIII. Sechsgliedrige Heterocyclen mit drei oder weniger Kohlenstoffatomen im Ring.

A. Sechsgliedrige Heterocyclen mit drei Kohlenstoffatomen im Ring (Triazingruppe).

Zu den Verbindungen dieser Klasse gehören einige Substanzen, deren Heterocyclus durch Polymerisation aus drei Stücken entsteht, ähnlich wie Benzol aus Acetylen. Infolgedessen sind die in diesen Substanzen enthaltenen Heterocyclen symmetrisch gebaut, d. h. die drei Kohlenstoffatome befinden sich in den Stellungen 1, 3 und 5. Einige der hierher gehörigen Substanzen ähneln auch hinsichtlich ihres Sättigungszustandes dem Benzol, z. B. Cyanursäure und ihre Derivate (S. 282); zu letzteren sind auch die Kyanidine zu rechnen, deren einfachster Vertreter, das Kyaphenin, schon sehr lange bekannt ist; es entsteht z. B. aus Benzonitril durch Polymerisation mittels konzentrierter Schwefelsäure oder aus Cyanurchlorid, Brombenzol und Natrium; sublimierbare, farblose Nädelchen, Sm.-P. 233°, S.-P. über 350°; sehr beständige Verbindung ohne basische Eigenschaften.

Ähnlich gebaute Ringe, die jedoch infolge ihres Sättigungszustandes rein aliphatischen Charakter aufweisen, kommen im Met- und Paraldehyd (S. 149), in den Trithioaldehyden (S. 147)

und Trithioketonen (S. 156) vor.

Man kennt auch Derivate der Heterocyclen

Von ersterem leitet sich z. B. das Benzazimid, $C_6H_4 < {\rm CO.NH \over N:N}$, ab, welches sauren Charakter aufweist. Es entsteht aus Authranilsäureamid und salpetriger Säure wie Azimidobenzol aus o-Phenylendiamin. Bemerkenswert ist die Bildung von Benzazimid aus Amidoindazol durch Oxydation (Ringerweiterung; A. 305, 296).

B. Sechsgliedrige Heterocyclen mit zwei Kohlenstoffatomen im Ring (Tetrazingruppe).

Unter der Einwirkung konzentrierter Alkalien entsteht aus Diazoessigester die Bisdiazoessigsäure (B. 33, 58):

welche deswegen besonders bemerkenswert ist, weil ihre hydrolytische Spaltung in Oxalsäure und Hydrazin zur Entdeckung des Hydrazins führte (*Curtius*, 1887; B. 20, 1632), die Säure und ihre Salze sind gelb gefärbt, der Äthylester bildet orangerote Prismen, Sm.-P. 113°.

Bisdiazoessigsäure kann durch Oxydation in die leicht zersetzliche, karminrote Tetrazindicarbonsäure, und diese durch Kohlendioxydabspaltung in Tetrazin, $H \bigcirc N : N \bigcirc OH$, verwandelt werden (dunkelrote Prismen, deren Dampf purpurrot ist). Bisdiazoessigsäure

588 XXXVIII. Sechsgliedrige Heterocyclen m. drei od. zwei C-Atomen.

und ihre Derivate zeigen große Neigung zur Umwandlung in das C- und N-Amidotriazol, bzw. deren Mono- und Dicarbonsäuren (s. d.; Ringverengerung):

gverengerung):
$$H_{2}N.C \leqslant_{NH}^{N.N} \supset_{C.CO_{2}H}$$

$$H_{0_{2}}C.C \leqslant_{NH}^{N.N} \supset_{NH}^{N.N} \supset_{C.CO_{2}H}$$

$$H_{0_{2}}C \leqslant_{NH}^{N.N} \supset_{C.CO_{2}H}$$

$$H_{0_{2}}C \leqslant_{NH}^{N.N} \supset_{C.CO_{2}H}$$

An die soeben besprochenen Derivate des symmetrischen Tetrazinringes $C < N \cdot N > C$ reihen sich die Derivate des benachbarten Tetrazinringes $C < N \cdot N > N$. Die wichtigsten derselben, die Osotetrazine, entstehen aus den Dihydrazonen (Osazonen s. S. 240) vieler α -Diketone durch Oxydation mittels der verschiedensten Oxydationsmittel (B. 21, 2751):

$$\begin{array}{c} \text{CH}_3-\text{C}\!\!=\!\!\text{N.NH.C}_6\text{H}_5 \\ \text{CH}_3-\text{C}\!\!=\!\!\text{N.NH.C}_6\text{H}_5 \\ \text{Diacetyldihydrazon} \end{array} + 0 = \text{H}_2\text{O} + \begin{array}{c} \text{CH}_3-\text{C}:\text{N.N.C}_6\text{H}_5 \\ \text{CH}_3-\text{C}:\text{N.N.C}_6\text{H}_5 \\ \text{Dimethyldiphenyl-osotetrazin} \end{array}$$

Die Osotetrazine sind bordeauxrote, schön kristallisierende, völlig neutrale Substanzen, welche zum Nachweis und zur Charakteristik vieler Osazone dienen können; sie werden durch Reduktionsmittel zu Osazonen reduziert, durch Kochen mit verdünnten Mineralsäuren unter Ringverengerung in nicht ganz glatter Reaktion in Osotriazole verwandelt (s. d.).

Ein sechsgliedriger Heterocyclus mit zwei Kohlenstoffatomen, der jedoch selbstverständlich mit den oben besprochenen stickstoffhaltigen Ringen nichts gemein hat, ist wahrscheinlich in dem auf S. 155 und 157 erwähnten Acetonsuperoxyd enthalten.

Anhang.

Zum Schluß muß darauf hingewiesen werden, daß es heterocyclische Substanzen gibt, in denen ein sechsgliedriger Heterocyclus mit einem Heterocyclus von anderer Ringgliederzahl kombiniert ist; diese Kombination kann der im Naphtalin enthaltenen entsprechen (Beispiele: Purin, Harnsäure; Kombinationen eines Pyrimidin- und eines Glyoxalinringes); andererseits existieren aber auch bihetero-

cyclische Brückenringsysteme von aliphatischem Charakter, wie z.B. im Tropan, der Grundsubstanz des Tropins und Ecgonins und ihrer Derivate (s. Alkaloide). Im Tropan

$$\begin{array}{c|cccc} CH_2-CH-CH_2 \\ & N.CH_3 & CH_2 \\ CH_2-CH-CH_2 \end{array}$$

sind ein Pyrrolidin- und ein Piperidinring miteinander kombiniert, ähnlich wie im Kampfer zwei Pentamethylenringe.

XXXIX. Alkaloide.

Die Alkaloide sind Pflanzenbasen von meist sehr intensiver, giftiger oder heilkräftiger Wirkung, welche für die Medizin von großer Bedeutung sind. Eines derselben (Coniin) ist bereits bei den Piperidinderivaten beschrieben, die übrigen, deren Beziehungen zum Pyridin oder Chinolin komplizierter oder noch wenig bekannt sind, werden in den folgenden Abschnitten besprochen.

Gewisse Alkaloide (z. B. das Caffeïn, Cholin und Pilocarpin) gehören übrigens anderen Klassen von Verbindungen an.

Die Alkaloide sind teils sauerstofffrei, unzersetzt flüchtig und flüssig, teils sauerstoffhaltig, gewöhnlich fest und kristallisierbar, und nicht unzersetzt flüchtig (Strychnin ist im Vakuum flüchtig). Sie werden durch gewisse Reagenzien, wie Gerbsäure, Phosphormolybdänsäure, Platinchlorid, Jodquecksilber-Jodkalium usw., niedergeschlagen. Manche geben mit Salpetersäure oder Chlorwasser oder konzentrierter Schwefelsäure usw. intensive Farbenreaktionen.

A. Cocaalkaloide und Solanumbasen.

Die hierher gehörigen wichtigen Alkaloide Cocain, der wirksame Bestandteil der Cocablätter (Erythroxylon Coca), ausgezeichnet durch seine schmerzstillende Wirkung (B. 27, 1870), und Atropin, Hyoscyamin und Hyoscin, drei aus Atropa Belladonna und Datura Stramonium, bzw. Hyoscyamus niger, darstellbare Basen, welche mydriatische Wirkung besitzen, enthalten eine eigentümliche Kombination eines Piperidin- mit einem

Pyrrolidinring, deren Peripherie einen Kohlenstoffsiebenring darstellt; sie sind Cycloheptanderivate mit einer "Stickstoffbrücke" (Willstätter, s. unten und S. 334):

Diese Formeln erklären insbesondere das Auftreten der verschiedenen Spaltungsprodukte, indem bald der Pyrrolidinring gesprengt wird und Piperidinderivate entstehen, bald der Piperidinring sich aufspaltet, so daß hydrierte Pyrrolabkömmlinge resultieren; endlich sind als Abbauprodukte auch Cycloheptanderivate, z. B. Cycloheptatriöncarbonsäure (s. S. 335) und Suberon (s. S. 335), erhalten worden (B. 31, 1546, 2498, 2655).

Früher wurden obige Verbindungen von einem Tetrahydropyridin mit längerer Seitenkette abgeleitet, z.B. Tropin als \alpha-Ox\(a\text{thyl-n-Methyl-tetrahydropyridin betrachtet (vgl. B. 26, 1065; A. 294, 162; 301, 117). Dann glaubte man, daß sie die Kombination eines Piperidin- mit einem Hexahydrobenzolring enthalten (B. 24, 3108; 30, 2679).

Tropin, C_8H_{15} NO, entsteht durch Spaltung des Atropins mittels Barytwasser. Tafeln, Sm.-P. 62°, S.-P. 220°. Tertiäre Base, zugleich sekundärer Alkohol. Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure zunächst ein Keton, Tropinon, C_8H_{18} NO, dann unter Sprengung des Piperidinringes Tropinsäure, C_4H_6 N(CH_8)(CH_2CO_2H)(CO_2H), ein Pyrrolidinderivat. Konzentrierte Salzsäure führt Tropin unter Wasserabspaltung über in:

Tropidin (Tropen), $C_8H_{13}N$, eine ölförmige Base, S.-P. 162°. Entsteht auch aus Anhydroecgonin durch Kohlensäureabspaltung. Seine quaternäre Ammoniumbase zerfällt (s. erschöpfende Methylierung, S. 569) leicht unter Ringsprengung in Trimethylamin und Tropiliden, C_7H_8 , ein Cycloheptatriën oder ein Cycloheptan, weniger sechs Wasserstoffatomen (B. 31, 1544) (s. S. 335).

Synthese des Tropiliden, Tropidin, Tropin und Tropan aus Suberon siehe A. 317, 204; 326, 1, 23.

Ecgonin, $C_9H_{15}NO_8=C_8H_{14}NO.COOH$, weiße Prismen. Linksdrehend. Ist eine Carbonsäure des Tropins (*Einhorn*) und daher eine Oxysäure. Formel s. oben. Liefert beim Abbau Suberon. Bildet sowohl als Alkohol mit Säuren wie als Carbonsäure mit Alkoholen Ester (s. Cocaïn).

Anhydroecgonin, C₉H₁₃NO₂, steht zum Ecgonin in derselben Beziehung wie Tropidin zum Tropin. Liefert bei der Ringsprengung analoge Produkte wie Tropidin (s. o.), nämlich eine Cyclobeptatriëncarbonsäure (früher p-Methylendihydrobenzoesäure genannt). Sein Dibromid gibt mit Soda (*Einhorn*, B. 26, 451) Methylamin und Dihydrobenzaldehyd, letzteren vermutlich infolge einer sekundären Reaktion (B. 31, 1545).

Cocaïn, $O_{17}H_{21}NO_4$, Sm.-P. 98°, ist linksdrehend. Das salzsaure Salz bildet weiße Prismen.

Ist aufzufassen als Ecgonin, in welchem das Wasserstoffatom des alkoholischen Hydroxyls durch Benzoyl und das Wasserstoffatom des Carboxyls durch Methyl ersetzt ist, denn Cocaïn liefert bei der Verseifung mit Salzsäure Benzoësäure, Ecgonin (s. o.) und Methylalkohol, und kann aus Ecgonin z. B. durch Benzoylierung und Methylierung des entstandenen Benzoylecgonins wieder aufgebaut werden. In ähnlicher Weise sind homologe Cocaïne darstellbar.

Mehrere Verbindungen dieser Gruppe treten in verschiedenen optisch aktiven Modifikationen auf: B. 23, 979; 25, 927; 29, 2216.

Synth. des r-Cocaïns A. 326, 42.

Atropin, $C_{17}H_{13}NO_3$, farblose Säulen, geruchlos, von stark bitterem Geschmack, wird durch Barytwasser in Tropasäure (s. S. 459) und Tropin, $C_8H_{15}NO$ (S. 590), gespalten und ist daher der Tropasäureester des Tropins. Entsteht aus diesen Komponenten durch Eindampfen der gemischten verdünnt-salzsauren Lösungen.

Bei Anwendung optisch aktiver (d-,1-) Tropasäure entstehen dabei ein rechts- und ein linksdrehendes Atropin (B. 22, 2590). Verwendet man statt Tropasäure ein Homologes derselben, so entstehen homologe Basen, die "Tropeine", z. B. liefert die Mandelsäure das Homatropin, $C_{16} H_{21} N O_{8}$, welches wie Atropin mydriatisch, aber weniger andauernd wirkt (Ann. 217, 82, Ladenburg). Tropasäure und Tropin sind synthetisch darstellbar, also auch Atropin.

Hyoseyamin, Nadeln oder Tafeln, Sm.-P. 109°, ist dem Atropin isomer und sehr ähnlich und wandelt sich leicht in dieses um, z. B. unter dem Einfluß alkoholischen Kalis (*Will*, B. 21, 1725, 2777). Es dürfte aus 1-Tropasäure und Tropin als Komponenten bestehen, somit mit Atropin sterevisomer sein (B. 22, 2590).

Hyoscin, C₁₇H₂₁NO₄, Sm.-P. 55°, zerfällt durch Barytwasser in Tropasäure und eine dem Tropin ähnliche Base (A. 271, 110).

B. Opiumbasen.

Im Opium (Papaver somniferum) sind enthalten:

1. Morphin, $C_{17}H_{19}NO_3$, = $C_{17}H_{17}NO(OH)_2$, kleine, bitter schmeckende Prismen (+ H_2O). Wichtiges Schlafmittel. Als Base einwertig und tertiär.

Liefert bei der Destillation mit Zinkstaub hauptsächlich Phenanthren und bei vorsichtiger Spaltung ein Oxyderivat des Phenanthrens neben Dimethyloxäthylamin; enthält wahrscheinlich den Ringkomplex des Phenanthrens; Stellung und Bindungsart des Stickstoffs ist noch unsicher. Konstit: Knorr, B. 40, 2042, 3341; Pschorr, B. 40, 1980, 1984.

- 2. Codeïn, Methylmorphin, $C_{18}H_{21}NO_3$, entsteht auch durch Methylierung des Morphins. 3. Thebaïn, $C_{19}H_{21}NO_3$, mit 1. und 2. nahe verwandt (B. 32, 168; 33, 1815).
- 4. Papaverin, $C_{20}H_{21}NO_4$ (Formel s. u.), und 5. Berberin, $C_{20}H_{17}NO_4$, sind beide Derivate des Isochinolins. Konstit.: M. f. Ch. 9; B. 24, R. 157.
- 6. Narcotin, $C_{22}H_{23}NO_7$ (Formel s. u.); glänzende Prismen; ist durch Wasseraufnahme spaltbar in Meconin, $C_{10}H_{10}O_4$, das Lakton der Meconinsäure (S. 467), welches auch im Opium vorhanden ist, und in Cotarnin, $C_{12}H_{15}NO_4$ (Prismen), welches durch Brom in Dibrompyridin überführbar ist. Es ist wie Papaverin ein Benzylisochinolinderivat. Konstit.: Roser, A. 254; 272, 221. Freund, B. 36, 1527.
 - 7. Narcein, $C_{23}H_{27}NO_8$ (A. 286, 248; Formel s. u.).

C. Chinabasen.

In den Chinarinden (Cinchona-arten) sind enthalten:

1. Chinin, $C_{20}H_{24}N_2O_2 + 3H_2O$. Prismen oder seideglänzende Nadeln; Sm.-P. 177°. Zweiwertige Base von intensiv bitterem Geschmack und alkalischer Reaktion, deren Sulfat oder Chlorhydrat als fiebervertreibendes Mittel ausgedehnte Verwendung findet. Die Chininsalze sind in verdünnter Lösung durch prachtvolle, blaue Fluoreszenz ausgezeichnet.

Konstitutionsformel wahrscheinlich:

$$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \text{. O} \\ \\ \text{CH}_3 \text{. O} \\ \\ \text{CH}_2 \\ \\ \text{CH}_2 \\ \\ \text{CH}_2 \\ \\ \text{CH}_3 \\ \\ \text{CH}_3 \\ \\ \text{CH}_4 \\ \\ \text{CH}_5 \\ \\ \text{CH}_7 \\ \\ \text{CH}_8 \\ \\ \text{CH}_9 \\$$

Bei der Kalischmelze liefert die eine Hälfte des Moleküls

p-Methoxychinolin (S. 575), die zweite Hälfte β -Äthylpyridin.

Durch Oxydation erhält man aus Chinin Chininsäure, $C_9H_5N(OCH_3)CO_2H$ (S. 576), und aus der "zweiten" Hälfte Merochinen, $C_9H_{15}NO_2$, Cincholoiponsäure (Piperidin- β -carbonsäure γ -essigsäure; in racemischer Form auch synthetisch zugänglich) und wahrscheinlich aus letzterer die Loiponsäure, $C_5H_9N(CO_2H)_2$, identisch mit hexahydrierter Cinchomeronsäure (s. S. 568, B. 30, 1326). Erhitzen mit Salzsäure führt unter Abspaltung von Methyl zu Apochinin, $C_{19}H_{20}N_2(OH)_2$. Vgl. Königs, A. 347, 143; Rabe, A. 350, 180; B. 40, 3655.

Durch Einwirkung von 1 Mol. Chlorkohlensäureester entsteht das

fast geschmacklose Ersatzmittel Euchinin.

2. Cinchonin, $C_{19}H_{22}N_2O$, gleich $C_{19}H_{21}(OH)N_2$, weiße, sublimierbare Prismen oder Nadeln von schwächerer antifebriler Wirkung als Chinin, leitet sich vom Chinin durch Austausch von (OCH_3) gegen Wasserstoff ab. Durch Oxydation liefert es Cinchoninsäure (S. 576), durch Kalischmelze Chinolin. Konstit. s. a. B. 27, 1187; 28, 1063.

3. Conchinin, C₂₀H₂₄N₂O₂; 4. Cinchonidin, C₁₀H₂₂N₂O, sind dem Chinin bezw. Cinchonin isomer und minder wirksam.

D. Strychnosbasen.

In den Brechnüssen (Strychnos nux vomica usw.) sind enthalten:

1. Strychnin, $C_{21}H_{22}N_2O_2$, und 2. Brucin, $C_{23}H_{26}N_2O_4$. Ersteres, ausgezeichnet durch seine fürchterliche Giftigkeit (erzeugt Starrkrampf), bildet vierseitige Prismen und liefert bei der Kalischmelze Chinolin und Indol, beim Destillieren mit Kalk β -Picolin (Neuere Literatur: A. 264; 301, 285; B. 26, 333). Das Brucin (Prismen) gibt bei der Kalischmelze Homologe des Pyridins.

E. Weitere Alkaloide.

1-Nicotin, $C_{10}H_{14}N_2$, ist das wichtigste unter den giftigen Bestandteilen des Tabaks und der Tabakspflanze. Ölige, in Wasser, Alkohol und Äther leicht lösliche, starke, zweiwertige Base von betäubendem Geruch, in Wasserstoffgas unzersetzt destillierbar, sich an der Luft schnell bräunend. S.-P. 247°.

Gibt durch Permanganat Nicotinsäure, ist daher ein β -Pyridinderivat und zwar Pyridyl-N-methylpyrrolidin, $C_5H_4N.C_4H_7N.CH_3$, in welchem das α -Kohlenstoffatom des Pyrrolidinkerns an das β -Kohlenstoffatom des Pyridinkerns gebunden ist. Synthese siehe B. 37, 1225.

Arecaïdin und Arecolin (N-Methyltetrahydronicotinsäure bzw. ihr Methylester) kommen in der Betelnuß vor; beide sind auch synthetisch dargestellt.

Hydrastin, C_{21} H_{21} N O_6 , ein in den Wurzeln von Hydrastis canadensis vorkommendes Alkaloid, von mutterkornartiger Wirkung, ist aufzufassen als Narcotin, in dessen Tetrahydroisochinolinkern Methoxyl durch Wasserstoff ersetzt ist (s. B. 36, 1521); wird bei der Oxydation gespalten in Opiansäure (s. d.) und Hydrastinin, C_{11} H_{11} N O_2 + H_2 O_5 welches auch synthetisch erhalten wurde (A. 249, 172; 286, 1).

Veratrin (Cevadin), C32 H49 NO9, aus Veratrum album.

Sinapin, $O_{16}H_{25}NO_6$, aus dem weißen Senfsamen, ist ein Derivat einerseits des Cholins, andererseits der synthetisch darstellbaren Sinapinsäure, $O_{11}H_{12}O_6$, einer dimethylierten Trioxyzimtsäure.

Spartein, $C_{16}H_{26}N_2$ (in Spartium Scoparium), identisch mit Lupinidin, einem Lupinenalkaloid; Öl, S.-P. 181^0 bei $18\,\mathrm{mm}$.

In den folgenden Abschnitten werden physiologisch wichtige, im pflanzlichen oder tierischen Organismus vorkommende Substanzen besprochen, deren Konstitution noch unbekannt oder noch nicht völlig klargestellt ist. Die Spaltungsprodukte derselben sind teils aliphatische Verbindungen, teils Benzolderivate, teils heterocyclische Substanzen.

XL. Harze; Glukoside; Pflanzenstoffe unbekannter Konstitution.

A. Harze.

Manche organische Verbindungen, zumal die Terpene, zeigen die Fähigkeit, durch Oxydation an der Luft oder unter dem Einfluß chemischer Agentien zu "verharzen", d. h. in Substanzen überzugehen, welche mit in der Natur vorkommenden Harzen große Ähnlichkeit besitzen. Diese natürlichen Harze sind amorphe, meist glasglänzende, spröde Massen von muscheligem Bruch, welche in Wasser und Säuren unlöslich sind, sich hingegen in Alkohol, Äther und Terpentinöl lösen. Sie kommen in der Natur vielfach vor, teilweise in Terpenen oder ätherischen Ölen

gelöst ("Balsame"), von denen sie eventuell durch Destillation mit Wasserdampf befreit werden können.

In Alkalien lösen sich die Harze zu seifenartigen Verbindungen (Harzseifen), deren wässerige Lösung durch Säuren wieder gefällt wird; sie dürften daher meist aus (einem Gemenge von) komplizierten Säuren ("Harzsäuren") bestehen.

Aus dem Kolophonium (dem Destillationsrückstande des Terpentins s. S. 477) ist eine einheitliche Säure isoliert worden, die

Abietinsäure, $C_{20}H_{30}O_2$, Blättchen, Sm.-P. 165°, in heißem Alkohol löslich. Überführbar in Reten (s. d.). In gleicher Weise hat man z. B. aus dem Galipotharze (Pinus maritima) die ihr sehr ähnliche kristallisierende Pimarsäure, $C_{20}H_{30}O_2$ (Sm.-P. 148°), dargestellt.

Ihre Verwandtschaft mit den aromatischen Verbindungen dokumentieren die Harze durch ihren Übergang in aromatische Kohlenwasserstoffe beim Destillieren mit Zinkstaub und durch die Bildung von Dioxy- und Trioxybenzolen beim Schmelzen mit Kali.

Zu den Harzen gehören außer Kolophonium (s. o.) u. a. noch der Gummilack oder Schellack (aus ostindischen Ficusarten), Kopal und der Bernstein, ein fossiles Harz, das außer Harzsäuren und flüchtigem Öl Bernsteinsäure enthält.

Die Harze werden zu Lacken, Firnissen usw. verwendet.

B. Glukoside.

(Vgl. "die Glykoside", O. Jacobsen, Breslau, Trewendt.)

Als Glukoside bezeichnet man eine Reihe von Pflanzenstoffen, welche durch Alkalien oder Säuren (oder auch Enzyme) derart gespalten werden, daß als eines der Spaltungsprodukte eine Glukose (meist Traubenzucker), als weiteres Spaltungsprodukt ein Alkohol, Phenol oder Aldehyd gebildet wird. Sie sind also ätherartige Abkömmlinge der betreffenden Zuckerarten.

Dementsprechend entstehen Glukoside synthetisch aus Kohlenhydraten und Alkoholen (ferner z. B. Phloroglucin) durch Salzsäure unter Wasserabspaltung, z. B. aus Glukose und Methylalkohol Methylglukosid, $C_6 \, \rm H_{11} \, O_6 \, \, CH_8$, Sm.-P. 165°; B. 28, 1145; s. a. B. 18, 3481; 34, 4343; 35, 3153.

Unter den hier aufgeführten Glukosiden dürften verschiedene Abkömmlinge des Chromons (s. d.) sein.

Amygdalin, $C_{20} H_{27} NO_{11}$ (S. 434), farblose Prismen, Sm.-P. 200°, in Wasser leicht löslich, findet sich in den bitteren Mandeln, den Kirschlorbeerblättern, den Kernen der Pfirsiche, Kirschen und anderer Amygdalaceen und zerfällt durch Verseifung oder unter dem Einfluß des in den bitteren Mandeln enthaltenen Enzyms Emulsin (S. 324) in Bittermandelöl, Glukose und Blausäure.

Salicin, $C_{13}H_{16}O_7$, in Salix-arten enthalten, ist spaltbar in Saligenin (S. 436) und Glukose. Helicin, $C_{13}H_{16}O_7 + H_2O$, entsteht aus Salicin durch salpetrige Säure und ist in Salicylaldehyd und Glukose spaltbar, aus diesen auch synthetisch darstellbar.

Populin, Benzoylsalicin, $C_{20}H_{22}O_8+2H_2O$ (in Populusarten), kann künstlich aus Salicin und Benzoylchlorid dargestellt werden.

Arbutin, $C_{12}H_{16}O_7$, und Methylarbutin, $C_{13}H_{18}O_7$, enthalten in den Blättern der Bärentraube usw., zerfallen in Glukose und Hydrochinon bzw. Methylhydrochinon. Ersteres wird medizinisch verwendet.

Hesperidin, $C_{22}H_{20}O_{12}$ (in unreifen Orangen usw.), läßt sich in Glukose, Hesperetinsäure [eine der Ferulasäure (S. 463) isomere Verbindung] und Phloroglucin spalten.

Iridin, $C_{24}H_{26}O_{18}$, in der Veilchenwurzel (Iris florentina), spaltbar in d-Glukose und Irigenin. B. 26, 2038.

Phloridzin, C_{21} H_{24} O_{10} (in der Wurzelrinde der Obstbäume; feine Prismen), ist spaltbar in Traubenzucker und Phloretin, C_{16} H_{14} O_{5} (Konst.: B. 28, 1393); letzteres weiter in Phloretinsäure, C_{9} H_{10} O_{8} , und Phloroglucin. Bewirken beide bei Tieren Glukosurie.

Äsculin, $C_{15}H_{16}O_9$ (in der Roßkastanienrinde; Prismen), wird durch Säuren in Traubenzucker und Äsculetin (S. 463) zerlegt.

Saponine, CnH2n-8O10, aus der Seifenwurzel (B. 36, 2722).

Digitonin, $C_{27}H_{46}O_{14}$ (?), und Digitalin, $C_{36}H_{50}O_{14}$ (?), zwei Glukoside, sind neben Digitoxin, dem in pharmakologischer Hinsicht wichtigsten Bestandteil, im käuflichen Digitalin enthalten (vgl. B. 24, 339; 25, R. 680; 26, R. 686; 31, 2454; 38, 3621).

Coniferin, $C_{16}H_{22}O_8+2H_2O$ (im Cambialsaft der Coniferen), ist spaltbar in Glukose und Coniferylalkohol und diente früher zur Darstellung von Vanillin, welches durch Oxydation aus ihm entsteht.

Myronsäure, Sinigrin, $C_{10}H_{17}O_9NS_2$, ist als Kalisalz, $C_{10}H_{16}KO_9NS_2+H_2O$, im schwarzen Senfsamen enthalten (glänzende Nadeln) und wird durch Barytwasser oder das Enzym Myrosin, welches gleichzeitig in den Samen vorhanden ist, in Traubenzucker, saures Kaliumsulfat und Allylsenföl (S. 286) zerlegt (Konst.: B. 30, 2322).

Ruberythrinsäure, s. S. 519.

C. Pflanzenstoffe unbekannter Konstitution.

Aloin, $C_{17}\,H_{18}\,O_7$ (in der Aloëpflanze); feine Nadeln; von stark purgierender Wirkung. Ist ein Anthracenderivat.

Pikrotoxin, C₃₀H₃₄O₁₃ (in den Kokkelskörnern).

Santonin, $\dot{C}_{15}\,H_{18}\,O_3$ (in den Wurmsamen), leitet sich vom Naphtalin ab (B. 36, 2667).

Natürliche Farbstoffe unbekannter Konstitution sind:

Brasilin, $C_{16}\,H_{14}O_{5}$, der rote Farbstoff des Brasilien- und Fernambukholzes, in freier Form farblose glänzende Nadeln, scheint ein Resorcin- und Chromonderivat zu sein (B. 35, 2608).

Curcumin, $C_{14}H_{14}O_4$ (?), der gelbe Farbstoff der Curcumawurzel, welcher durch Alkalien braunrot gefärbt wird (Curcumapapier).

Hämatoxylin, $C_{16}H_{14}O_6$, der Farbstoff des Blauholzes (Campecheholzes). Gelbliche Prismen, in Alkalien violettblau löslich. Nahe verwandt mit Brasilin (B. 35, 1676).

Harmin, C18H12N2O, und Harmalin, C13H14N2O, die Farb-

stoffe von Peganum Harmala (B. 38, 329).

Chlorophyll, Blattgrün, ist der magnesiumhaltige grüne Farbstoff der Pflanzen, bildet mit Stärke, Wachs usw. die Chlorophyllkörner der Zellen. Seine chemische Natur ist noch nicht genauer bekannt; über seine Verwandtschaft mit dem Blutfarbstoff s. A. 290, 306; B. 34, 1687; 35, 1271. Chlorophyll liefert bei vorsichtiger Spaltung den ungesättigten Alkohol Phytol, $C_{20}H_{40}$ O (A. 354, 205).

Lackmus ist ein blauer, aus Roccella tinctoria und anderen Flechten gewinnbarer, mit dem Orcein (S. 424) verwandter Farbstoff, der durch Säuren rot, durch Alkalien blau gefärbt wird (Indikator).

XLI. Eiweißarten; Tierchemie.

Eine ausführlichere Besprechung der für die Tierchemie und die physiologische Chemie wichtigen, im Tierkörper sich findenden, seither nicht erwähnten Substanzen ist hier nicht beabsichtigt, da dieselben zum großen Teil in chemischer Beziehung weniger gut als in physiologischer bekannt sind.

Erwähnt seien die Eiweißkörper und verschiedene Körper

des intermediären Stollwechsels.

A. Eiweißkörper (Albumine).

(Vgl. Drechsel, Art. "Eiweiß" in Ladenburg's Neuem Handwörterbuch; A. Kossel, B. 34, 3214; E. Fischer, B. 39, 530.)

Die Eiweißkörper bilden den wesentlichsten Bestandteil des Organismus. Sie finden sich im Protoplasma und in allen Ernährungsflüssigkeiten des Körpers. In Lösung sind sie optisch (—) aktiv und diffundieren nicht durch Pergamentpapier (Colloide); sie werden meist gefällt durch Erhitzen, durch starke Mineralsäuren, durch viele Metallsalze (Kupfersulfat, Bleiessig, Quecksilberchlorid). Alkohol, Gerbsäure, Essigsäure und wenig Ferrocyankalium, usf. Durch Kochen mit Salpetersäure werden die Eiweißkörper gellgefärbt (Xanthoproteïnreaktion); mit einer salpetrigsäurehaltigen Lösung von Mercurinitrat (Millon's Reagens) gekocht, tritt einerote, mit Natronlauge und sehr wenig Kupfersulfat violette Färbung ein (Biuretreaktion)

Die Eiweißarten verbinden sich sowohl mit Säuren wie mit. Alkalien (Acid- und Alkalialbuminate, s. u.).

Sie sind schwer in reiner Form zu erhalten; indes sind manche rein dargestellt worden. Einige von ihnen kristallisieren, z. B. das Eiweiß, welches in Hanf-, Ricinus- und Kürbissamen vorkommt (B. 15, 953), ebenso Blutfarbstoffe, Serumalbumin. Eieralbumin (B. 24, R. 469; 25, R. 173).

Die verschiedenen Eiweißarten weichen in ihrer prozentischer: Zusammensetzung nur wenig voneinander ab; sie enthalten: C 52,7 bis 54,5 Proz., H 6,9 bis 7,3 Proz., N 15,4 bis 16,5 Proz., O 20,9 bis 23,5 Proz., S 0,8 bis 2,0 Proz.

Eine Formel ist aus diesen Zahlen zur Zeit nicht aufstellbar.

Bemerkenswert ist der Schwefelgehalt des Eiweiß, dessen Bindungsform unbekannt ist; er wird schon beim Erwärmen mit verdünnten Alkalien teilweise eliminiert, so daß beim Kochen von Eiweiß mit alkalischer Bleioxydlösung Schwefelblei abgeschieden wird (Schwefelprobe im Eiweiß).

Die Eiweißpräparate zeigen meist einen oft sehr beträchtlicherta Aschengehalt (anorganische Salze). Es ist noch unentschieden, inwieweit derselbe einen integrierenden Bestandteil dieser Substanzen ausmacht; jedenfalls besitzt z. B. "aschefreies Eieralbumin" wesentlicht andere Eigenschaften als das gewöhnliche (B. 25, 204).

Die Eiweißstoffe werden durch rauchende Salzsäure oder 25-prozentige Schwefelsäure oder durch Barytwasser oder Kalilaugen der Siedehitze oder durch die Verdauungsfermente (z. J. Pankreasferment, s. u.) bei 30° bis 40° hydrolytisch gespalten. Zur Trennung der Spaltprodukte eignet sich besonders die Estermethode (E. Fischer): die durch Kochen mit Salzsäure gemethode

Wonnenen Spaltprodukte (Aminosäuren) werden mit absolutem Alkohol und Chlorwasserstoff verestert und das Gemisch der Ester im Vakuum fraktioniert destilliert.

Übersicht über die wichtigsten Produkte der hydrolytischen Spaltung der Eiweißkörper.

- I. Monoaminosäuren,
 - 1. Einbasische Monoaminosäuren:

Glycin, Alanin, Aminoisovaleriansäure (Valin), Leucin, Isoleucin, Phenylalanin.

2. Zweibasische Monoaminosäuren:

Asparaginsäure, Glutaminsäure.

II. Oxyaminosäuren und Thioaminosäuren.

Serin, Tyrosin, Cysteïn und Cystin.

III. Diaminosäuren.

Diaminovaleriansäure (Ornithin, Spaltungsprodukt des Arginins), Diaminocapronsäure (Lysin).

- IV. Pyrrolidincarbonsäure (Prolin), Oxypyrrolidincarbonsäure (Oxyprolin).
 - V. Histidin (Imidazolalanin), Tryptophan (Indolalanin).
- VI. Harnstoff (Spaltungsprodukt des Arginins).
- VII. Ammoniak.

In den Eiweißstoffen sind diese Aminosäuren usw. zu sehr großen Molekülen vereinigt, wahrscheinlich ähnlich wie in den Polypeptiden oder in den Diketopiperazinen. Bei vorsichtiger Spaltung entstehen längere, noch aus der Vereinigung mehrerer Aminosäuren bestehende Bruchstücke solcher Ketten oder Ringe; z. B.: Arginin, Glycylalanin, Glycyltyrosin, Glycylleucin, Glycylprolin, Leucylglutaminsäure.

Durch

Fäulnis

entstehen aus Eiweiß außer Aminosäuren, aromatischen Säuren und Fettsäuren (z. B. Buttersäure) Methylmercaptan, Indol, Skatol und Kresol; ferner basische Stoffe, z. B. Tetramethylendiamin (= "Putrescin") und Pentamethylendiamin (= "Cadaverin", B. 19, 2585) (wahrscheinlich Spaltungsprodukte des Ornithins und des Lysins). Durch die Wirkung pathogoner Bakterien (z. B. Diphtherie-, Milzbrand-B.) entstehen die giftigen siweißähnlichen Toxalbumine.

Zusammenstellung: Brieger, Arch. pathol. Anat. 115, 483.

Durch Einwirkung von löslichen Eisensalzen auf Hühnereiweiß wie auf Pepton entstehen Eisenalbuminat bzw. Eisenpeptonat, welche als liquor ferri albuminati bzw. peptonati Eisenpräparate für innerlichen Gebrauch vorstellen.

Enzymwirkungen.

Durch den Magensaft (Pepsin) und das Pankreasenzym (Trypsin) erleiden die Eiweißstoffe bei 30 bis 40° Veränderung, und zwar werden sie durch Pepsin zunächst in Anti- und Hemialbumosen, und diese beiden dann in Pepton (s. u.) übergeführt, während durch Trypsin von den beiden gleichfalls zuerst entstehenden Albumosen die Antialbumose in Pepton übergeht, die Hemialbumose hingegen weitere Spaltung in Leucin, Tyrosin, Asparaginsäure und Glutaminsäure (s. u.) zu erleiden befähigt ist. (Genaueres s. Kühne, B. 17, Ref. 79.) Die Peptone sind in Wasser leicht löslich, diffundieren rasch durch vegetabilisches Pergament und werden beim Erhitzen nicht koaguliert, auch durch die meisten Reagentien, die Eiweiß niederschlagen, z. B. Ammoniumsulfat, nicht mehr gefällt. Die Albumosen werden durch Ammoniumsulfat noch gefällt.

Mit dem Übergang von Albumin zu den Albumosen und von diesen zu den Peptonen nimmt das Säurebindungsvermögen (der Salzsäuregehalt) der resultierenden Salze zu, während das Molekulargewicht entsprechend sinkt und bis auf etwa 200 bis 250 heruntergeht (Paal, B. 27, 1827; 31, 956). Die Peptonisation beruht auf einer Spaltung der hochmolekularen Eiweißkörper unter Aufnahme von Wasser. Den Peptonen scheinen die synthetisch dargestellten Polypeptide (s. S. 233) nahezustehen.

Einteilung der Eiweißkörper

(vgl. hierzu auch Cbl. 1897, II, 525; 1898, I, 343):

- I. Einfache Eiweißstoffe:
- a) In Wasser löslich, durch Chlornatrium nicht fällbar; koagulieren bei 70 bis 75°: Albumine. Hierhin gehören: Eiereiweiß (im Weißen der Vogeleier); Serumalbumin (Hauptbestandteil aller Ernährungsflüssigkeiten, des Blutes, Chylus usw.); Phytoalbumin (in Pfianzen).
- b) In Wasser unlöslich, löslich in verdünnter Kochsalzlösung, durch Überschuß von Kochsalz fällbar; koagulieren beim Erhitzen (Fibrinogen bei 56°, die anderen bei 70 bis 75°); Globuline, nämlich: Globulin (in der Kristalllinse des Auges), Fibrinogen oder Metuglobulin, im Blut, Chylus usw.; Paraglobulin, im Blut; Myosin (in den Muskeln); Phytoglobuline (in Pflanzen). Mit letzterem verwandt, aber durch Kochsalz nicht aussalzbar, ist das Vitellin (im Eidotter usw.).

Unlöslich in Wasser sind ferner:

Fibrin (wesentlicher Bestandteil des Blutgerinnsels, sofort beim. Austritt aus dem Organismus sich ausscheidend).

Keratin (in der Hornsubstanz); Neurokeratin (in der Markscheide der Nerven).

Acidalbumin bzw. Alkalialbuminat entstehen durch Einwirkung von Säuren bzw. Alkalien auf verschiedene Eiweißstoffe.

Glutin, Knochenleim (in reiner Form Gelatine), welcher durch die bekannte Fähigkeit, beim Erkalten seiner Lösung Gallerte zu bilden, charakterisiert ist, bildet sich beim Kochen des sogenannten Knochenknorpels (Ossein), Bindegewebes, Hirschhorns, der Kalbsfüße usw. (der sogenannten Collagene) mit Wasser.

Glutin wird, entgegen den Eiweißen, aus wässeriger Lösung durch Salpetersäure oder Ferrocyankalium nicht gefällt. Gerbsäure fällt Leimlösung und vereinigt sich mit den leimgebenden Substanzen des Organismus zu wasserunlöslichen Verbindungen (Gerben der Haut; Leder). Über Glutinpeptonsalze s. B. 29, 1084; 31, 956.

Bei der Spaltung des Knochenleims durch Kochen mit Säuren entstehen Glykokoll und Leucin, aber nur Spuren von Tyrosin.

II. Zusammengesetzte Eiweißstoffe:

a) Caseïne. Kommen ausschließlich in der Milch vor. Unlöslich in Wasser und Kochsalzlösung, leicht löslich in verdünnter Salzsäure oder Kaliumcarbonatlösung, durch Kochen nicht fällbar. Es ist in der Milch durch Alkali gelöst, wird durch Säure ausgeschieden und gerinnt durch Zusatz von Lab (Kälbermagen) als (schwerer löslicher) Käse. Hinterläßt bei der Verdauung Paranucleïn. Ein Natriumsalz des Caseïns kommt als Nutrose in den Handel.

Die Spaltung des Caseïns liefert viel Leucin und Glutaminsäure, etwas weniger Phenylalanin, Tyrosin, Prolin, Lysin, Arginin und Histidin, wenig Alanin, Valin, Asparaginsäure, Serin, Cystin, Oxyprolin und Tryptophan, aber kein Glykokoll.

b) Nucleïne. Die Nucleïne sind ein wichtiger Bestandteil der Zellkerne, z. B. der Eiterzellen, der kernhaltigen Blutkörperchen, der Hefezellen usw. Weiße Massen, unlöslich in Wasser und verdünnten Mineralsäuren, leicht löslich in Alkalien. Liefern bei der Spaltung Nucleïnsäure, $C_{43}H_{57}O_{30}N_{15}P_4$ (?), welche man am besten aus Thymus oder Fischsperma bereitet. Diese kann weiterhin zerlegt werden in die "Nucleïnbasen" einerseits (Adenin, Guanin, Thymin, Cytosin) und Phosphorsäure, Lävulinsäure und Ameisensäure andererseits (letztere beide wohl sicher Spaltstücke einer Hexose).

Guanylsäure und Inosinsäure sind der Nucleïnsäure recht ähnlich.

Dem Nucleïn ähnlich ist das Produkt der Koagulation von Hühnereiweiß durch Metaphosphorsäure.

- c) Hämoglobine. Das Hämoglobin ist der Farbstoff der roten Blutkörperchen. Liefert durch Spaltung Eiweiß und Hämatin (s. u.). Vereinigt sich sehr leicht mit Sauerstoff (z. B. in der Lunge) zu Oxyhämoglobin, welches im Organismus, wie im Vakuum oder durch Reduktionsmittel seinen Sauerstoff wieder abgibt. Mit Kohlenoxyd bildet das Hämoglobin eine Verbindung, Kohlenoxydhämoglobin. Alle drei Verbindungen besitzen charakteristische Absorptionsspektra; sie können in der Kälte kristallisiert erhalten werden. - Hämin. C34 H38 O4 N4 Fe C1, entsteht durch Einwirkung von Eisessig und etwas Kochsalz auf Oxyhämoglobin in charakteristischen, mikroskopischen, rotbraunen Kristallen (empfindlicher Nachweis von Blut). Mit Alkali bildet es Hämatin, C34 H34 O5 N4 Fe, ein dunkles, 8 Proz. Eisen enthaltendes Produkt, welches auch durch spontane Zersetzung von Hämoglobin entsteht (unter den Spaltungsprodukten finden sich Pyrrol- und Maleïnsäurederivate, s. W. Küster, B. 33, 3021, Cbl. 1901, 745; A. 345, 1; 346, 1; Nencki und Zaleski, B. 34, 997).
- d) Glykoproteïde (z. B. Mucin, Chondromucoid) liefern bei der Spaltung mit Säuren Kohlenhydrate.
- e) Auch die S. 324 erwähnten *Enzyme* (ungeformten *Fermente*): Diastase, Zymase, Ptyalin, Pepsin, Trypsin u. a. gehören hierhin.

B. Körper des intermediären Stoffwechsels.

- 1. Gallensäuren. In der Galle finden sich die Natriumsalze der Glykocholsäure, $C_{26}H_{43}NO_{6}$, und der Taurocholsäure, $C_{26}H_{45}NSO_{7}$. Beide zerfallen durch Alkalien unter Bildung von Cholsäure, $C_{24}H_{40}O_{6}$, $= C_{21}H_{32}(OH)(OO_2H)(OH_2.OH)_2$, einerseits, und von Glykokoll bzw. Taurin andererseits.
- 2. Die Galle enthält verschiedene Farbstoffe: Bilirubin, Biliverdin, Bilifusein usw. Sie stehen anscheinend in einfacher Beziehung zum Blutfarbstoff (Formel des Bilirubins: $C_{16}H_{18}N_2O_3$; siehe B. 17, 2267; 30, 1831; 32, 677).
- 3. Cholesterine, $C_{27}H_{46}O$ oder $C_{27}H_{44}O$, in zahlreichen Arten bekannt, bilden perlmutterglänzende, fettige Blättchen und sieden unzersetzt. Sie sind enthalten im Blut, in der Galle und der Nervensubstanz; auch in vegetabilischen Fetten. Einwertige Alkohole.
- 4. Lanolin, Wollfett, besteht aus Fettsäureestern des Cholesterins. Es ist ein wichtiges Salbenfett und von anderen Fetten dadurch verschieden, daß es von der Haut aufgenommen wird und Wasser zu binden vermag.
- 5. Cerebrin, $C_{17} H_{83} N O_8$, ist ein wesentlicher Bestandteil des Nervenmarks.
- 6. Lecithin, C₄₂H₈₄NO₉P, ist ein charakteristischer Bestandteil der Nervensubstanz, des Gehirns, des Eidotters usw. Kristallisierbare, wachsähnliche Masse, in Wasser zu einer opalisierenden Flüssigkeit aufquellend, in Alkohol und Äther löslich. Zerfällt durch Verseifung

in Cholin, Glycerinphosphorsäure, Ölsäure und Palmitinsäure und ist daher als Glycerin aufzufassen, in welches an Stelle von je einem Wasserstoffatom ein Palmitinsäure-, ein Ölsäure- und ein Phosphorsäurerest eingetreten sind, welch letzterer seinerseits noch mit Cholin in esterartige Verbindung getreten ist.

7. Thyrojodin ist ein stark jodhaltiger Bestandteil der Schilddrüse. Anwendung gegen Kropfleiden.

C. Sonstige Tierstoffe unbekannter Konstitution.

Cantharidin, $C_{10}H_{12}O_4$ (in den spanischen Fliegen). Sublimierbare Blättchen; zieht auf der Haut Blasen.

Carminsäure, $C_{22}H_{22}O_{13}$ (?), der färbende Bestandteil der Cochenille (Coccus Cacti), rote amorphe Masse, wird durch Säuren in einen Zucker und Carminrot, $C_{11}H_{12}O_7$ (purpurrote Masse mit grünem Reflex), gespalten (B. 18, 3180; B. 27, 2979; 30, 1731, 1759).

Chitin, der Hauptbestandteil der Körperdecken der Gliedertiere, z. B. der Krebsschalen, unterscheidet sich von Keratin durch seine Unlöslichkeit in Alkalien, und liefert beim Kochen mit Säuren Glukosamin (s. d.) (B. 17, 241; 27, 120; 35, 3789, 4009).

Muskon, der Träger des Moschusgeruchs, ein Keton, $C_{16}\,H_{30}\,O$ (?), ist zu etwa 1 Proz. im natürlichen Moschus enthalten.



REGISTER.

Im Namen von Substanzen mit mehreren Alkylsubstituenten ist, entsprechend der internationalen Nomenklatur, stets das kompliziertere Radikal vorangestellt, z. B. Äthyldimethylmethan, Phenyläthylketon.

Acetyl-jodid 191. - -malonsäureester 248. - -naphtole 510. - -oxyd 191. - -phenol 415, 417. - -salicylsäure 457. - -thioharnstoff 300. - -toluidin 390. - -wasserstoff 148. – -weinsäure 266. Achroodextrin 325. aci... 114, 370. Acidalbumin 601. aci-Phenylnitromethan 370. Aconitsäure 270. Acridin 387, 529, 570, 577. -carbonsäure 577. - -gelb 577. - -säure 572, 576. Acridon 577. Acroleïn 98, 150, 571. - -acetal 238, 241. -ammoniak 151, 562. -anilin 571. - -bibromid 151. Acrosazon 318. a-Acrose 238, 312, 318. Acroson 318. Acryl-aldehyd 150. - -säure 98, 180. Acyclische Verbindungen 327. Acyle 168. Adenin 303, 308, 601. Adipin-keton 328. - säure 250, 258, 509. Adonit 217, 310. Adrenalin 437. Apfel-äther 189. — -öl 189. - -säure 260. Aquimolekulare Lösungen 11. Asculetin 463, 558. Asculin 463, 596. Athal 97. Athan 47.

Athanal 148.

– -säure 241.

Athan-amid 196. - -amidin 199. - -diamin 209. - - dicarbonsäure == Bernsteinsäure 256. - -diol 205. — -disäure 253. - -disulfosäure 211. - -dithio-äthan 107. - -dithiol 207. - nitril 120. Äthanol 89. Äthanol-amin 150, 210. — -säure 224. Äthan-oxim 151. -oxy-äthan 102. Athanoyl 168. — -chlorid 191. Athan-phenylhydrazon 147. - -säure 170. - --- -anlıydrid 192. Athan-sulfon-athan 108. - -- -säure 117. - -sulfoxy-äthan 108. - tetracarbonsäure 271, 504. - -thial 147. - -thiol 105, 107. - -thiolsäure 193, 225. -thionamid 198. - -tricarbonsäure 269. Äthen 29, 60. Athenol 97. Athenthioäthen 108. Athenyl, Radikal 78. – -diphenylamidin 199. Ather 100. -, alkoholische 99; Säureester 187. -, geschwefelte 104. Atherische Öle 468. Ätherschwefelsäuren 115. Athiden-chlorid 76. -- -verbindungen 76. Äthin 65. 4.... ester 248. Athylacet-amid 194. - -amidchlorid 197. -essigester 247. -imidelderid 197.

Äthyl-äther 102. - -alkohol 89. -- -amin 120, 129. - -anilin 373. – -benzoësäure 445. --benzol 351, 355, 361, 364. - - bromid 73. - -carbamidsäureätlıylester 293. -carbinol 94. -cetyläther 103. - -chlorid 73. – -cyanamid 288. - -dichloramin 129. - -dimethyl-benzol 355. – – methan 50. – -disulfid 106, 107. - -disulfoxyd 106. - -dithiocarbamidsäure 298. Äthylen 29, 60. -bernsteinsäure 251, 256. - -bromid 76. - -chlorid 70, 76. - -cyanlıydrin 207. - -cyanid 207, 537. - -diamin 207, 209. -- -glykol 205. - -hydramine 208. -imin 209, 528, 530. - -jodid 76. - -milchsäure 226, 228. – -monothiohydrat 207. - -oxyd 205, 207, 524, 528, 530. Athyl-eurhodin 582. -fluorid 73. - - glykolsäure 225. - - - äthylester 225. - -harnstoff 295. - hydrazin 131. - -hydroperoxyd 104. - - hydroxylamin 130. Athyliden, Radikal 76. - -aceton 238. - -anilin 572. - -bernsteinsliure 251, 257. - -bromid 67. - -chlorid 76.

- -cyanhydrin 145, 207.

Äthyliden-diphenyldiamin	Äthyl
376.	l — :
glykol 143.	Affini
— -milchsäure 227, 228.	Airol
verbindungen 76.	Alani
Athyl-indoxyl 544.	Albur
isocyanid 121.	Aldeh
isopropyl 50.	;
— -jodid 73.	1
kohlensäure 290.	Aldeh
malonsäureester 255.	Alden
mercaptan 107.	
- methyl-acetessig-	Aldeh
ester 248.	Alden
— - amin 130.	ALLIA
— -benzoësäuren	Aldeh
448.	Aldeh
— -benzole 355, 357.	413.1
— carbinol 95.	Aldeh
— — -essigsäure 175.] 1
	- :
352.	8
— -pyridin 567.	413
— — -sulfid 106.	Aldim
sulfon 107.	Aldin
milchsäure 228.	Aldol
— -nitrit 111.	Aldoll
nitrolsäure 114.	Aldos
Athyloltrimethylammo-	Aldox
niumhydroxyd 210.	1
Athyl-oxalsäure 252, 254.	d
oxalylchlorid 254.	Algolf
phenole 413, 422	Alicyc
phosphin 132.	3
phosphosäure 134.	Alipha
pyridine 562, 566,	Alizar
593.	
salicylsäure 457.	
schwefelsäure 116.	
schweflige Säure	
116.	
sentöl 286.	— -
sulfhydrat 107.	
— -sulfid 107.	
sulfinsäure 117.	Alkali
sulfochlorid 117.	
	Alkalo
— -sultosäure 117, 285.	Alkars
— - äthylester 118.	Alkine
-aulfarred 100	A 111.

-sulfoxyd 108.

- -toluol 357, 361.

298.

-thiocarbamidsäure

Alkohole, tertiäre 87. l-wasserstoff 48. Alkoholsäuren, arom. 438, -xylole 362. 458. itäten, freie 17, 58. - der Fettreihe 219, 220. n 233, 235, 599, 601. Alkoxychinoline 575. Alkyl 29. mine 597. hyd 140 ff. -- -aceton 248. -alkohole 219, 238, - -anthracen 518. — -anthrahydrür 517. - - arsendichlorid 137. -ammoniak 145, 150. - -benzol 357. lyde, arom. 433. der Fettreihe 140. - -chinolone 575. hydharz 146. Alkylene 29. Alkyl-essigsäure 248. hydin 567. - -eurhodine 582. basen 382, 551. - -guanidine 300. ydkondensation 146. - -hydranthranol 517, ydo-benzoësäure 460. 518. yd-phenylhydrazon -hydroxylamine 130. -isoharnstoff 292. 147. säuren 219, 241, 295. - -malonsäuren 257. 353**, 4**58. - -phenazoniumchlorid zucker 320. e 145, 437. 581. 578. - -piperidine 569. 238. – -pyrazine 579. kondensation 146. - -pyridone 567. en 316. - -sulfhydrate 105. ime d. Fettreihe 147. - sulfide 105. - - thioharnstoffe 209. ler Benzolreihe 437. Allantoin 296, 302, 306. farben 521. Allantursäure 302. Allen 65. clische Verbindungen 326, 327, 509. Allophansäure 295, 296. atische Reihe 161. -- ester 293, 296. in 517, 519. Alloschleimsäure 268. blau 520, 578. Alloxan 305. - -säure 306. bordeaux 520. Alloxantin 302, 306. cyanin 520. Allozimtsäure 454. gelb A 487. grün 520. -dibromid 454. indigblau 520. Allyl-äther 103. orange 520. - -aldehyd 150. - -alkohol 97. schwarz 512. -- -bromid 79. -albuminat 601. -chlorid 79. blau 497. oide 589. - -cyanid 120, 180. sin 137. Allylen 65, 352. Alkine 208. Allyl-jodid 79. Alkohole, arom. 431. -- -senföl 286. - sulfid 108. – der Fettreilie 80. -, geschwefelte 104. - -sulfocyanat 286. -, sekundäre 86. Aloin 597.

Alphaxylylsäure 445. Alphylgruppen 338. Aluminium-chloridwirk. 356. - -methyl 140. Amalinsäure 306. Ameisensäure 169, 601. —, Salze 170. - -äthylester 164, 189. - imidehlorid 277. Amidchloride 120, 187, 197. Amide 193. Amidine 187, 199, 243, 450. Amidierung 374. Amido- s. a. Amino-. Amido-aceton 158, 238. - -äther 197. - äthylbenzol 390. -- -anisole 420. - -anthracen 518. - -anthrachinon 519. -azo-benzol 400, 403. - - disulfosäure 403. -monosulfosäure 403. -naphtalin 509. -- -phenylen 382. - -toluol 404. - -verbindungen 395, 401. - -benzaldehyd 435. - -benzoësäure 340, 438, 451. - -benzol 372, 383. – — -sulfosäuren 409. -benzoylameisensäure 460. - -chinoline 561. - -chlorstyrol 545. -- -crotonsäureester 249. – -derivate, arom. 372.

- -diäther 197.

391.

- -dimethylanilin 373,

-dimethylanilinthio-

sulfonsäure 586.

– -diphenylamin 373,

- -diphenyl 481.

383, 387.

Amido-ditolylamin 400. - -durol 390. -fettsäurenitrile 230. - -guanidin 156, 300, 554. - -hydrozimtsäure 453. -isobutyl-benzol 375, 390. - -essigsäure 233. Amidol 420. Amido-mandelsäure 459, 540, 543. -mesitylen 390. -- -methyleurhodin 583. -- -naphtalin 505, 508. -- -naphtole 511. - -naphtolsulfosäure 483, 511. -naphtotolazin 582. – -oxybenzoësäuremethylester 457. -phenole 383, 415, 419, 428. -phenylarsinsäure 407. -essigsäure 452, 540, 544. -glyoxylsäure 453, 460. -indulin 585. -methylchinolin 575. -phtalsäuren 466. -propionsäure sielie Alanin 233. -propylbenzol 390. --- -pseudocumol 390. - -pyridine 567. -säuren 230. — -tetrazol 555. -- -thiazol 552. -- -thiophen 533, 538. - -thiophenole 419. - -triazol 554, 588. - — -dicarbonsäure 554, 588. -monocarbonsäure 554, 588. -trimethylbenzole 390. -triplienylmethan 492. - -uracil 805.

Amidoxime 187, 200, 450. Amido-xylole 390. Amidoxylsäuren 231. Amido-zimt-aldehyd 571. - -- -säure 454. Amimide 199. Amine, arom. 373. - der Fettreihe 122. -, gemischte 124. Amino- s. a. Amido. -- -aceton 158, 238. – -äthansäure 231. -äthansulfosäure 211. — äthyl-alkohol 210. — -buttersäure 233. - -aldehyde 238. -benzol 372. — -bernsteinsäure = Asparagins. 262, 599. - -dicarbonsäuren 261. - -essigsäure 231. - fettsäuren 230. — - nitril 230. - -glutarsäure 262, 599. -isobutylessigsäure 233. -isopropylalkohol 158. -isovaleriansäure 233, 599. - -oxypurin 308. - -profionsäure siehe Alanin 233. -purin 304, 308. — -säuren 230. - valeriansäure 233, 563, 598, 599. Aminsäuren 230. Ammelid 288. Ammelin 288. Amygdalin 276, 434, 596. Amyl-alkohole 95, 231, 233. -benzol 355. - bromid 75. - -chlorid 75. Amylen 61. - -glykole 206. - -hydrat 96. Amylnitrit 112. Amylodextrin 325. Amyloid 823.

Kohlen-

Asplialt 54.

Aspirin 457.

Asymmetrische

469.

- methylester 451,

Amylschwefelsäure 116. Amylum 323. Ananasäther 189. Ana-Stellung 574. Analyse, qualitative 2. -, quantitative 4. Anethol 422. Angelicasäure 181. Anhydride der Fettsäuren 191. Anhydridzucker 320. Anhydro-amidobenzylalkohol 384, 433, 486. - -basen, arom, 381, 419, 551. -ecgonin 590. - -formaldehydanilin 384, 486 Anilide 377, 388. Anilido-chinone 430. Anilin 373, 374, 383, 399. - -blau 497. - -chlorzink 376. -- -gelb 402, 403. — -kalium 376. -- -rot s. Fuchsin 494. - -schwarz 585. -- -violett s. Methylviolett 496. Anis-aldehyd 436, 437. - -alkohol 436. Anisidine 415, 420, 483. Anisidinsulfosäure 415. Anisol 411, 415, 416. Anissäure 457. Anthracen 364, 514. - -blau 520. - -braun 520. -carbonsäuren 517, 521. - - hydrür 516. -- -sulfosäuren517, 518. Authra-chinolin 576. - -chinon 488, 515, 518. - - - sulfosäuren 517, 518. -- -chryson 517. - -flavinsäure 517, 519. - -gallol 517, 520. - - hydrochinon 517, 518. Anthramin 517, 518. Anthranil 435, 551.

-carbonsäurestoffatome 21, 40. anhydrid 543. Atombindung, ringförmige Anthranol 515, 517, 518. 210. Anthra-purpurin 517, 520. Atomzahlen, Gesetze der paaren 28. - -pyridon 521. -- -robin 520. Atoxyl 407. - -rufin 517. Atrolactinsäure 459. Anthrol 518. Atropasäure 440, 455. Anthron 517. Atropin 589, 590, 591. Anti-albumosen 600. Auramin 487. -- -aldoxime 159. Aurantia 387. - -diazotat 396. Aurin 414, 491, 497. - -febrin 388. Ausgleich, intramoleku--- -nonnin 421. larer 263. -- -pyrin 405, 549. Avogadro-Ampère's - Reihe 24. Gesetz 9. -thermin 249. Azide 125, 200. Apigenin 559. Azimidobenzol 382, 524, Apo-chinin 593. 528, 552, 553. - -safranin 583, 584. Azimidole 553. - -safranon 584. Azine 529, 580, 581. ar = aromatisch 508. Azo-benzoësäuren 451. Arabin 325. - -benzol 372, 379, Arabinose 310, 314, 315. 401. - - carbonsäure 237. -carmin 583. Arabit 217, 310. - -dicarbonamid 301. Arabonsäure 236, 314. — -dicarbonsäureester Arachinsäure 177. 301. Arbutin 596. -farbstoffe 391, 402, Arecaïdin 594. 414, 420, 423. Arecolin 594. - der Naphtalin-Arginin 301, 599, 601. reihe 511. Aristol 421. Azole 529, 532. Armstrong'sche Benzol-Azo-naphtalin 509. formel 349. - -phenin 431, 585. Aromatische Kohlenwas--phenyläthyl 400. serstoffe 354. - -phenylen 581. - toluole 401. Sulfosäuren 407. - Verbindungen 327, - -verbindungen 391, 335, 526. 399, 400. Arsen-triäthyl 136. Azoxy-benzol 372, 399. -- -trimethyl 136. - - verbindungen 399. -verbindungen 134. Azulmsäure 275. Aryl-diazoniumsalze 396. - '-gruppen 338. - phenazoniumchlorid

581.

Aseptol 420.

Asparagin 261.

-- -säure 262, 599, 601.

В.

B-verbindungen 574. Baeyer's Spanningstheorie 329.

361, 368, 431, 433,

Benzol-theorie 343.

Baeyer'sche Benzolformeln 349. Balsame 595. Barbitursäure 302, 305. Basset's Kohlensäureäther 217. Bassorin 325. Beckmann'sche Umlagerung 152, 159, 488. Behenolsäure 182. Behensäure 177. Beizen 520. Benzal 434. -- -aceton 436. - -acetophenon 436. - anilin 377, 433. -- -azin 435. -chlorid 365, 368. Benzaldehyd 431, 433, 434, 468, 533. - -cyanhydrin 459. -phenylhydrazon 435. Benzaldoxim 434. Benzalviolett 492. Benz-amid 432, 438, 450. -- -anilid 450. -- -anthron 521. - - antialdoxim 434. -azid 450. -- -azimid 529, 587. - -azimidole 553. - -hydrazid 450. -- -hydrol 484, 486. – – -carbonsäuren 484, 488. --- -hydroxamsäure 450. Benzen 337. -dimethyldisäure 440. Benzidam 383. Benzidin 400, 482. -- -sulfon 483. - - sulfosäuren 483. -- -umlagerung 400. Benzil 501, 502, 530. - -oxime 502. -- -säure 484, 487, 502. Benzimidazole 381, 550, 551. Benzin 53. Benzo-chinon 581. -- -derivate 525. Benzoësäure 336, 339, 357, |

438, 446, 448, 533. -tricarbonsäure Benzoësäure-äthylester 448, 467. 438, 449. -triozonid 354. - -anhydrid 438, 449. - -trisulfosäuren 336, Benzo-furan 538. 409. - -glyoxalin 543. Benzo-nitril 336, 408, Benzoin 501, 502. 438, 450. Benzol 352, 359. - -peroxyd 449. -, Konstit. 343, 348. --- -persäure 450. - -azo-benzol 401. - -phenon 359, 436, - -azo-dimethylanilin 484, 487. 381. - -purpurin 4 B 483. والاعتشار المعاليان --- -pyrazol 550. – -pyridine 570. 431. - -pyrone 558. — -derivate, allg. 335. — -pyrrol 538. — —, Vorkommen 351. Benzosol 423. -, Bildungsweisen Benzo-thiophen 529, 538, 352. 546. --- -diazonium - chlorid -- -trichlorid 365, 368. 396. - - Verbindungen 525. - - - hydrat 397. Benzoyl-aceton 436. — -- -salze 392. --- -ameisensäure -- dicarbonsäuren 464. 460. -disulfosäuren 409. -azimid 450. - -formeln 343, 344, – -benzoësäuren 484, 347 ff. 488, 514. - -hexa-chlorid 342. -- -carbinol 437. — - carbonsäure 467. -chlorid 434, 438, - -indon 584, 585. 449. -- -indulin 585. - -cyanid 449. - -kern 336. - -ecgonin 591. -kohlenwasserstoffe - -essigsäure 460. 354. -- -glykokoll s. Hippur-säure 443. - -methylal 431, 434. - hydrazin 450. -methylol 431. - -salicin 596. - -oxymethan 416. -- superoxyd 449. --- -pentacarbonsäure -- -wasserstoffsuperoxyd 450. 467. -ring, tert., sec. und Benz-synaldoxim 435. red. 342. - -toluidid 488. - -sulfamid 408. Benzyl-acetat 163. -- -acetessigester 444. — -sulfhydrat 417. -- -alkohol 336, 432, - -sulfinsäure 394, 406. 533. - -amin 373, 390, 433. --- -sulfochlorid 124, -aminoacetaldehyd -sulfosäure 387, 533, 576. 407. -anilin 387. – -tetracarbonsäuren --- -azıd 433. 467. -benzoësäure 484.

Bernthson, Organ. Chemie. 10 Aufl.

610
Benzyl-bromid 367.
— ·chlorid 365, 367,
514.
-cyanid 452.-flavon 597.
- hydrazin 406, 433.
hydroxylamine 433.
Benzyliden 434anilin 377.
Benzyl-jodid 367.
phenylhydrazin 406.
sulfhydrat 432.
Berberin 568, 592. Berberonsäure 568.
Berlinerblau 279.
Bernstein 595.
säure 250, 256, 534.
— — -anhydrid 256. — — -diäthylester 353.
Betain 232, 528, 531.
Betaorcin 424.
Bicyclische Systeme 330, 474, 589.
Biebricher Scharlach 402,
511.
Bier 91. BiheterocyclischeBrücken-
ringe 589.
Bildungswärme 37.
Bili-fuscin, -rubin, -verdin 602.
Bilineurin 210.
Bindung, doppelte 56, 58.
-, dreifache 63.
-, orthochinoide 584.
Bindungswechsel 244.
Biosen 319.
Birnenäther 189. Birotation 39, 317.
Bisdiazo-amidobenzol 398.
— -amidoverbindungen
398. — -essigsäure 232, 554,
587.
Bismarckbraun 391, 402,
404.
Bistrimethyläthylen- nitrosat 56.
Bittermandelöl 434, 468.
Biuret 296. — -reaktion 234, 296.
10ak 1011 204, 296.

```
Blattgrün 597.
                           Brom-aniline 385.
 Blauholz 597.
                             - -anilsäure 354.
 Blausäure 276, 434.

    -anthrachinon 518.

    -sesquichlorhydrat

                              - -benzoësäuren 340.
     277.
                              - -benzol 366, 380.
 Blei-äthyl 140.
                            - -benzylbromid 514,
                                522.
 -- -essig 173.
  - -methyl 140.

    - bernsteinsäure 257.

  - -zucker 173.
                              - -crotonsäuren 186.
Blomstrand'sche For-
                             -- -cyan 280.
     mel 396.
                             - -cyclohexan 333.
Blut-farbstoff 597, 602.

-ierung, erschöpfende

 - -fibrin 601.
                                471.
   - -laugensalz,
                   gelbes
                              - -isatin 543.
     278; rotes 279.

    -isobutyrylbromid

Borneol, Borneokampfer
                                192.
     470, 472, 478.
                               -naphtaline 507.
Bornyl-amin 472, 478.
                               -nitro-benzole 371,
   - -chlorid 472, 477,
                                384.
     478.
                                   -toluolsulfosäure
Bornylen 478.
                                   410.
                           Bromoform 77.
Bor-säureester 118.
 - triäthyl 138.
                           Brom-phenole 417.
   - -trimethyl 138.
                              - -phtalsäuren 466.
Branntwein 91.
                             - -propionaldehyd 151.
Brasilin 597.
                            - - propionsäure 227.
Brassylsäure 250.
                            - - styrole 368.
Brechungsvermögen 37.
                            - -toluole 367.
Brechweinstein 266.
                           Brückenringe 330, 525,
Brenz-catechin 357, 411,
                                526, 568, 589.
     422.
                               -biheterocyclische

    -carbonsäuren

                                589.
        460.
                           Brucin 593.
       -dicarbonsäuredi-
                           Buchenholzkreosot 412.
       · methyläther 467.
                           Buta-dien 65.
    -schleimsäure 583,
                           -- -diin 66.
    536.
                           Butane 48.
   - -terebinsäure 181.
                           Butan-diamin 209.
  - -trauben-aldehyd
                              - -dioldisäure 262.
                              - -dion 239.
    241.
       -säure 242, 244,
                              - -disäure 256.
        246.
                             - -hexacarbonsäure
    -weinsäuren 256,
                               271.
    257.
                           Butanoldisäuren 260.
Brillant-grün 492.
                          Butanole 94.
 -- -schwarz 511.
                          Butanolid 229.
Brom-acetessigester 353.
                          Butanolon 238.
-acetylen 79, 352.
                          Butanon, -oxim 153.
- - äthen 79.
                           - disäure 268.
- - äthylamin 210.

    -nitril 157.

 - - äthylen 79.
                           - -säure 242.
- - allylalkohol 98.
                          Butan-säure 174.
 - -anil 428.
                           -- -tetrol 217.
```

Butantriolsäure 236. Butendisäure 259. Butene 61. Butensäure 180. Butin 61. - disäure 260. Carbazid 295. Buttersäuren 174, 570. -äthylester 189. - -gelb 547. - -gärung 174. Butyl-acridin 577. Butyl-alkohole 94. - -benzole 357, 362. 568. Butylene 60. Butylen-glykole 143, 206. gen 326. - -hydrat 95. Butyl-jodid 74. - mercaptan 107. - -methylketon 158. - -phenole 413, 422. Butyron 158. Butyro-nitril 120. - -lacton 229, 524. 220, 249. Butyrylchlorid 191. 297. C. Cadaverin 209, 599. Cadet's Flüssigkeit 137. Cadmiummethyl 140. 510. Caffein 302, 304, 308. Calcium-benzoat 449. — -carbid 65.

- -cyanamid 274, 278, 287. - -lactat 228. Campecheliolz 597. Camphan 470, 478. Camphen 469, 478. Camplier s. Kampfer. Camphoronsäure 479. Cantharen 476. Cantharidin 476, 603. Caprinsäure 176. Capronsäuren 176. Caproylalkohole 96. Caprylsäure 162, 176. Caramel 321. Carbäthoxycrotonsäureester 248. Carbamid 291, 293. - -chlorid 293, 359, 443.

Carbamid-säure 291; -methylester 293. -verbindungen 297. Carbaminsäure 292. Carbanilid 373, 389. Carbazol 483, 529, 547. Carbimid 272, 291. Carbinol 87, 431. Carbocinchomeronsäure Carbocyclische Verbindun-Carbo-diimid 272, 288, -diphenylimid 288. - -hydrazid 295. Carbolsaure 415. Carbonsäuren, arom. 438. der Fettreihe 161, Carbonylverbindungen Carbo - pyrrolsäure siehe Pyrrolcarbonsäure. -styril 243, 454, 575. Carboxyl 167, 358. -phenylglyoxylsäure Carboxytartronsäure Dioxyweinsäure 269. Carbyl-amine 120, 377. -- -oxim 284. – -sulfat 211. Cardinen 479. Carmin-rot 603. -- -säure 603. Carnin 302, 308. Caron 330, 470, 475, 479. Caro'sche Säure 155. Carvacrol 411, 421, 470, 477, 479. Carven 469, 475. Carvol = Carvon 422. 470, 477. Carvomenthen 470. Carvomenthol 470, 474, 476. Carvomenthon 474, 476. Carvon = Carvol. Carvoxim 475, 476, 477.

Caryophyllen 479.

Caseine 601. Catechugerbsäure 462. Cedren 479. Cedriret 483. Cellobiose 323. Celluloid 323. Cellulose 308, 322. Centrale Formel des Benzols 349. Centrisymmetrische Stellung 23. Cerebrin 602. Ceresin 54. Ceroten 61. Cerotin 97. – •säure 162, 177. — - cerylester 189. Cerylalkohol 97. Cetin 61. Cetyl-alkohol 97. - -bromid 75; -jodid 75. Cevadin 594. Chalkon 436. Chelidonsäure 558. Chemische Theorien 14. China-basen 592. - -gerbsäure 462. Chinaldin 571, 572, 575. - -carbonsäure 561. Chinalizarin 517, 520. Chinanisole 575. Chinasäure 334, 462, Chinazolin 529, 579. Chinhydron 423, 427. Chinin 592. – -säure 576, 593. Chinit 333. Chinizarin 517, 519. — -grün 521. Chinoide Bindung, Formel 495, 584. Chinol 427. - -imid 427. Chinolin 384, 529, 570, 571, 572, 574, 593. -ammoniumbasen 574. -benzcarbonsäure 576. -carbonsäuren 561, 576, 577. -gelb 575.

-gruppe 571.

13

Chinolin-saure 562, 568, - -sultosäuren 561. Chinon 382, 419, 423, 426. -- -anile 430. — -chlorimid 419, 430. - -dibromid 427. -dichlorimid 430. - diimid 429. - dioxim 428. -hydrazone 403. -imide 403, 419, 422, 423, 426, 427, 429. - -iminbasen 496. - -oxim s. Nitrosophenol 428. - -phenolimid 430. -tetra-bromid 427. — — -carbonsäure 467. Chinovose 310. Chinoxalin 382, 529, 579, 580. Chitin 603. Chlor-acet-anilid 384. --- -essigester 249. -- -aceton 157. -acetyl-chlorid 191. -acetylen 79. - -acrylsäure 448. - -äthan 73. — — -säure 186. --- -äthin 79. - - athyl 67, 73. — -alkohol 206. - - athylen 67, 79. -äthylsulfosäure 211. Chloral 77, 150. - -acetat 14**4.** - -alkoholat 93, 144, 150. -- -amid 196. --- -hydrat 77, 93, 150. — -imid 145. Chlor-aldehyd 150. -ameisensäureester 291. -- -amine 128. - amylamin 210, 563. - anil 383, 428. - - - säure 426, 428. - -aniline 384. -anthracene 517.

-- -anthrachinon 519.

438, 451. Cholestrophan 304. - -benzol 365, Cholin 209, 210, 603. 375, 406. - -benzylchlorid 365. - - brombenzole 368. - -butensäure 186. - -butylamin 210, 537. -chinolin 561. -crotonsäuren 186. - -cyan 280, 287. - derivate des Benzols 364. -diphenyl 481. - essigsäure 182, 186. - - -ester 189. - -hydrine 202, 214. - -hydrochinon 427. Chloridoxime 187, 200. Chlor-isatin 543. -isocrotonsäure 186. -jodbenzol 368. -kohlenoxyd 291. - -kohlensäure 291. — -ester 291. -methan; -methyl 72. -methyläther 103, 144, 148. - -naplitalin 507. - -nitrobenzol 371 384. Chloroform 77. Chlorophyll 597. Chlor-phenole 415, 417. - -phenylessigsäure 444. – -phtalsäuren 466. — -pikrin 115. - - propandiol 214. - - propen 79. — -propionaldehyd 186. - propionsäuren 182, 186, 228. -propionylchlorid 191. -propylene 79. - pyridine 561, 563, 567. -- -toluole 365, 367. -wasserstoffester 214. -- -xylole 365. Chloryl 73. Collagene 601.

Cholsäure 602. Chondromucoid 602. Chromogene 31, 577, 580. Chromon 529, 558. Chromotropsäure 512. Chrys-amin 483. - -anilin 577. - -azin 517. - -azol 517. Chrysen 523, 539. Chrysin 558. Chrysoidin 402, 404. Chrysoin 404. Cincho-lepidin 575. - loiponsäure 593. Cinchomeronsäure 568. Cinchonidin 593. Cinchonin 562, 593. - -säure 576, 593. Cinen 475. Cineol 475, 477. Cinnamenyl, Cinnamyl 454. Cinnolin 529, 579. Circularpolarisation 38. cis-Form 23. Cistransisomerie 23, 149, 465. Citraconsäure 258. - -anhydrid 271. Citral 99, 151, 468, 473. Citra-malsäure 261. - -zinsäure 271, 569. Citren 469, 475. Citronellal 151, 468. Citronellol 98. Citronen-öl 468, 475. - -säure 270. - - - amide 271. - - -ester 271. Claus'sche Benzolformel 348. Cloven 479. Cocaalkaloide 589. Cocain 589, 591. Cochenille 603. Codeïn 523, 592. Coerulein, Coerulin 500. Coerulignon 483.

Cholesterine 602.

	ricgister.
Collidine 562, 563, 567. Collidindicarbonsäureester 563. Colloidum 323. Colloide 598. Colophen 479. Conchinin 593. Congo 483. Coniferylalkohol 596. Coniin 566, 570. Conylen 66, 570. Conylen 66, 570. Conylen 66, 570. Copellidine 569. Corindin 562. Cotarnin 592. Crassulaceen 261. Cremor tartari 265. Creolin 421. Cresorcin 424. Crocein-säure 511. — -scharlach 402. Croton-aldehyd 146, 151. — -säuren 178, 180. Crotonylen 65, 352. Cryptidin 575. Cumalin 558. — -säure 261, 462, 558. Cumaranon 589. Cumarisäure 539. Cumarisäure 539. Cumarisäure 446, 462. Cumenole 411. Cumidin 373, 390. Cumin-aldehyd 435, 468. — -alkohol 432. — -säure 362, 446, 453. Cuminol 435, 454.	Cyan-ätholin 282. — -amid 287, 55! — — -calcium 28 — — -natrium 2' 287. — -benzol — Ber nitril 438, 450 — -diphenyl 481. — -essig-ester 303 — — -säure 186. — -fettsäuren 185 — -hydrine 315. Cyanide der Alkohe kale 119. Cyanidlaugerei 278. Cyanidlaugerei 278. Cyanide 575. Cyan-kalium 274, 2 — -kohlensäureest 254. — -metalle 277 ff. — naphtaline 509. — -natrium 274, 287. — -propionsäuren — -pyridin 567. — -quecksilber 27 — -säure 280. — — -ester 281. — -silber 278. — -sulfid 285. Cyanur-amid 288. — -chlorid 280. — -säure 282, 288 587. — — -ester 283. Cyan-verbindungen — -wasserstoff 274 276. — -zimtsäure 511 Cyclische Verbindungen — 326. Cyclo-butan 61, 326 — -derivate 33
Cumin-aldehyd 435, 468. alkohol 432. säure 362, 446, 453.	— -zimtsäure 511 Cyclische Verbindun 326. Cyclo-butan 61, 328
Cumol 355, 361, 454. Curcumin 597. Curtius'sche Umlage- rung 125, 201, 375. Cyamelid 279, 283.	— — -derivate 3: — -heptan 335, 5 — -derivate 3: — -heptanon 328, — -heptatriën 380 590.
Cvan 272, 275. aceton 157. acetylharnstoff 307.	—carbonsäur

```
Register.
Cyan-ätholin 282.
 - -amid 287, 555.
 - - - calcium 287.
      - -natrium 274,
        287.
  - -ammonium 278.
 - -benzol == Benzo-
    nitril 438, 450.
   - -diphenyl 481.

    -essig-ester 303.

 — — -säure 186.

    fettsäuren 185.

  – -hydrine 315.
Cyanide der Alkoholradi-
    kale 119.
Cyanidlaugerei 278.
Cyanine 575.
Cyan-kalium 274, 277.
   - -kohlensäureester
    254.

    -metalle 277 ff.

 - naphtaline 509.
  - -natrium 274, 278,
    287.
 — -propionsäuren 186.

    -pyridin 567.

   - -quecksilber 278.

    - säure 280.

 -- -- -ester 281.
 - -, Salze 281.
 - -silber 278.
 — -sulfid 285.
Cyanur-amid 288.
 -- -chlorid 280.
 -säure 282, 288, 529,
    587.
  - --- -ester 283.
Cyan-verbindungen 274.

    - wasserstoff 274, 275,

    276.
  – -zimtsäure 511.
Cyclische Verbindungen
    326.
Cyclo-butan 61, 328.
  – — -derivate 331.
 -- -heptan 335, 590.
 - - - - derivate 334.
 - -heptanon 328.

    -heptatriën 330, 335,

    590.
```

-- -carbonsäure 335,

```
Cyclo-hexan 54, 258, 333,
     344.
     - derivate 332.
 --- -hexandiol 333.
 - - hexandion 333.
 -- -hexanol 333.
  – -hexanon 333.

    -hexantriol 425.

    -hexatriën 330, 334,

    337.
  - -hexen 334.
  - -nonan 334.

    - nonanon 335.

 -- -octan 334, 335.
  – -olefine 31, 327 ff.,
    362.

    - paraffine 31, 327 ff.,

    362.
 — -pentadiën 330, 332.
 - -pentan 61, 330.
 — - -derivate 331.
 - -pentanon 328, 331.
 - -penten 330.
 - - propan 54, 327.
 — - derivate 331.
Cymidine 390.
Cymogen 51.
Cymol 355, 362, 468,
    470, 471, 473, 476,
    477, 479.
Cystein, Cystin 235, 599,
    601.
Cytosin 304, 305, 601.
           D.
```

A (Zeichen) 348. d = dextrogyr 312. Dampf-dichte 9, 12. — -- bestimmung 12. -druckerniedrigung Daphnetin, Daphnin 463, 558. Decane 41, 52, 473. Decantetrindisäure 260. Decyl-aldehyd 150. - -alkohol 96. Decylen 55. Dehydracetsäure 557. Date of .: .

576.

614	Register.
Dekahydro-naphtalin 505.	Diäthyl-phosphinsäure
Dekany dro-naphtanin 505.	133, 134.
Denaturieren 89.	- semicarbohydrazid
Dermatol 461.	
Desmotropie 20, 244.	131, 295.
desmotrop-isomer 244.	
Des-oxalsäure 271.	— -sulfid 107.
oxybenzoin 501, 502.	sulfit 104, 116.
Destillation, fraktionierte	
24 25	sulfoxyd 108.
34, 35.	thioharnstoff 298.
Destruktive Wirkung 356.	toluidin 545.
Desyl 502.	
Dewar'sche Benzolfor-	Diagonalformel des Ben
mel 349.	zols 348.
Dextrin 323, 325.	Dialdehyde 219, 239.
Dextrit 325.	Dialkyl-bernsteinsäuren
Dextrose 317.	258.
phenylhydrazon	— -malonsäureester
317.	255.
Diacet-amid 196.	thioharnstoffe 298.
	Diallyl 61, 66.
	Dialursäure 302, 305.
essigester 242, 248.	Diamil 190 029
hydrazid 201.	Diamid 130, 233.
Diacetonamin 155.	Diamido- s. a. Diamino-
Diacetyl 239, 353.	Diamido-äther 197.
bernsteinsäure 269.	azobenzol 402, 404
ester 243, 248,	— -benzoësäuren 346,
257.	452.
dihydrazon 240, 588.	benzole 339, 381.
— -glutarsäure 269.	benzophenon 487.
Diacetylen 66.	carbazol 547.
dicarbonsäure 66,	dimethylacridin
260.	577.
- monocarbons. 182.	dioxyanthrachinon
	520.
Diacetyl-osazon 240.	diphenyl 400, 482
	483.
Diäthanolamin 210, 579.	#00.
Diäthyl = Butan 48.	— — -amin 373, 429 — — -methan 384, 485, 486.
— -äther = Athyläther	— — -methan 384,
102.	
amidophenol 419.	— -naphtaline 509.
amin 129.	phenazin 381, 391
anilin 373.	582.
barbitursäure 305.	
benzole 355.	phenylacridin 577.
- cyanamid 288.	stilben 501.
Diäthylen-diamin 210,	thiodiphenyl-amin
579.	587.
— -glykol 207.	triphenylmethan
Diathyl-harnstoff 131, 295.	492.
hydrazin 131.	— -valeriansäure 599.
indigo 542, 544.	Diamine 208, arom. 381
	391.
peroxyd 104.	Diamino- s. a. Diamido-

599. dicarbonsäuren 267. - -säuren 235. - -valeriansäure 235, 599. Diaminreinblau 483. Dianilidochiuondianil 431, 585. Dianisidin 483. Dianthrachinonhydroazin des Ben-521. Diastase 319, 324, 602. Diaterebinsäure 261. Diazine 578. Diazo-ätlioxan 115. - - amido-benzol 395, 398. - methan 132. - -toluol 404. - - -verbindungen 132, 377, 395, 397. Diamino-. - -benzoësäuren 451, 402, 404. 482. -- -benzol 392. - - -chlorid 396: - - -imid 397. - -- -kalium 397. - - -natrium 370, 397. - --- -nitrat 393, 396. - - - perbromid 397. – -- -säure 397. 400, 482, - -- -salz 398. - schwefligsaures 373, 429. Kali 405. - - -silber 397. — - sulfat 396, 405. - - sulfosäure 409. 381, 391, --- -essigester 231, 232. - -fettsäureester 231. - -guanidin 300. --- -jodide 396. Diazole 531, 547. Diazo-methan 132, 528. -naphtaline 509. Diazonium-hydrat 395, 897. -- -salze 395. arom. 381, -- -typus 396. Diazoperbromide 394, 397. s. a. Diamido-. Diazotate 395, 397.

Diamino-capronsäure 235,

- -methyl-äther 148.

Dichlor-indigo 542.

- methan 75.

Diazotieren 393. Diazo-toluol 392. - -verbindungen 131, 377, 391, 413, 509. Dibenz-hydrazid 451. - -hydroxamsäure 450. Dibenzo-diazine 580. - -furan 547. -- -pyron 559. -pyrrol 547. - -thiophen 547. - -verbindungen 525. Dibenzoyl-essigsäure 503. - -methan 503. Dibenzyl 480, 501, 513. -- -amin 390. - -anilin 387. - -gruppe 501. - -hydrazin 406. Dibrom-äthan 76. - - anthracene 517. -- -benzole 346, 365, 366, 367. – -bernsteinsäure 257. - -cyclohexan 334. -- -diäthylamin 210. — -furan 533. -- -indigo 542. - -malonsäureester 256. - -nitroäthan 114. - -propan 77. – -propionsäuren 180, 182. – -pyridin 592. - -thiophen 533. - -xylol 362. Dicetyl 41. – -äther 103. - -malonsäure 250. Dichlor-acetessigester 249. -aceton 270. - -äthan 76. - -äther 103. – -äthylen 67. - - aldehyd 150. -anthracene 517. - -benzol 336, 339, 365, 366, 533.

- -chinolin 571.

- -diphenyl 481.

- -hydrine 214.

- -essigsäure 186.

--- -- -amin 129. -phtalsäure 466. -- -propan 76. - -tetraoxybenzol 426. - -toluole 365, 533. Dicyan 275. - -diamid 287, 288. -diphenyl 481. Dicyanur 276. Differenzierende Wirkung 356. Diffusionsgeschwindigkeit 13. Digallussäure 462. Digitalin 596. Digitonin, Digitoxin 596. Diglycylglycin 234. Diglykol-amidsäure 230. -säure 225, 228. — - anhydrid 226. Dihydrazide 200. Dihydrazone 240. Dihydro-benzaldehyd 591. -benzoësäuren 439, 449. - -benzol 334. - -carveol 476. - -chinoxaline 382. - collidindicarbonsäurediäthylester 563, 569. -cymol 334, 470, 473, 476. -methylpyridin 566. - -naphtalin 505. - -naphtazin 580. -phtalsäure 342, 348, 465. - -pyridine 569. - pyrrol 526. - resorcin 333. -terephtalsäuren 342, 348. - -tetrazin 529, 58**7.** — -xylol 334, 476. Diiso-butylen 61. -cyansäure 283. -- -propyl 52. Dijod-acetylen 79. - -benzole 365.

Dijodoform 79. Dijodphenolsulfosäure 420. Dikaliumanilin 376, 380. Diketo-butan 239. – -dihydrobenzol 427. - -heptan 239. -hexamethylen 333, 467. -hexamethylendicarbonsäure = Dioxydihydroterephtalsäure 467. -ester 353, 467, 470. - -hexan 239. Diketone 220, 239, 245, 353. Diketopiperazine 232, 579, 599. Dillöl 475. Dimethoxybenzidin 483. Dimethyl-acetamid 193. - -acetessigester 248. - - äther = Methyläther 103. -alloxan 306. -amidoazobenzol 395, 403. - - sulfosäure 403. - -amin 129. -anilin 373, 381, 386, 387. -anilinoxyd 387. - -anthracen 517, 521. -arsenverbindungen 135. -arsın 135. -benzoësäuren 453. · -benzole 336, 339, 360. - -butandiol 206. -butanon 158. - -carbinol 94. - -chinoline 561. - -cyclooctadiën 480. - -dioxypurin 3072 - -diphenyl 482. - - diphenylosotetrazin 588. - -essigsäure 174. -furan 533, 534, 535. - -harnsäure 307.

269, 354.

Dimethyl-keten 192.
keton s. Aceton 157
— -maleïnsäureanhydrid
568.
— -malonsäure 305.
 -malonylharnstoff 305.
- naphtaline 513.
- naphtylamine 509.
- nitrosamin 127.
oxäthylamin 592.
oxamid 124, 254.
— -säureester 124,
254.
— -parabansäure 304,
306.
phenylengrün 430.
phosphin 132. säure 132. piperazin 579.
— - säure 132.
piperazin 579.
propan 51.
— -pyrazin 238, 579.
— -pyridine 561, 566.
— -pyrrol 533, 534, 536.
536.
— sulfat 116.
thiophen 533, 534,
537. — -toluidin 390.
— -triazen 132.
Dimilchsäure 228.
Dimorphismus 24.
Dinaphtole 510.
Dinaphtyle 513.
Dinatriumglykolat 225.
Dinicotinsaure 568.
Dinitraniline 385.
Dinitro-anthracen 517
518.
anthrachinon 518.
370.
chlorbenzol 371.
diazobenzolimid 397.
diphenyl 481, 482,
483.
— — -amin 387.
diacetylen 503,
541.
kresol 421.
o-kresolkalium 421.

```
Dioxy-weinsäure-ester-
 Dinitro-methan 115.
  - -naphtalin 507.
                                monohydrazon 395.
  — -α-naphtol 510.
                              - -xylole 424.
                             - -zimtsäuren 463.
   — -- -sulfosäure 510.
                           Dipenten 469, 470, 475.
     -phenole 336, 370,
     418.
                            - - dihydrochlorid 475.
    -toluole 347, 369,
                            - -tetrabromid 475.
     371.
                           Dipeptide 233.
Diolefine 98.
                           Diphenole 481.
                           Diphensäure 484, 504,
Dioxäthylamin 210.
Dioxime 240.
                               521, 522.
Dioxindol 459, 539, 540,
                           Diphenyl 394, 480, 481,
     542.
                               513.
                             – -äthan 359, 484, 487.
Dioxy-aceton 238.
 - - anthracene 517,
                            - - äthylen 501.
                             - -amin 373, 376, 379,
     518.
    -anthrachinone 517.
                               387.
  - anthranol 520.
                             - -amin-blau 497.
 - -azobenzolsulfosäure
                            --- -benzol 481, 484.
    404.
                            — -bernsteinsäure 502.

    -- benzoësäuren 460.

                             - -biphenyl 484.
   - -benzole 410, 417,
                             - -brommethan 486.
                             - -carbinol 486.
  - -benzophenon 487,
                             - -carbonat 416.
    494.
                             - -carbonsäure 481,
  - -chinon 429.
                               484.
  - -dichinoyl 429.
                           - -diacetylen 503.
  - -dihydro-benzol 428.
                           - -dicarbonsäure 481,

    -terephtalsäure

                              482, 484, 522.
       467.
                             - -endanilodihydro-
 - -diphenyle 483.
                              triazol 555.

    -diphenyl-amin 430.

                          Diphenylen-keton 484,
      - -phtalid = Phe-
                              489.
       nolphtalein 499.
                              -- -oxyd 559.
 - -flavon 558.
                           - methan 488.
  - -isonicotinsäure 569.
                           - methanoxyd 529,
 – -malonsäure 268.
                              559.

    -methylpyrimidin

                            - -oxyd 529, 547.
   305.
                         Diphenyl-essigsäure 484,
 - -naphtaline 512.
                              488.
     - -sulfosäuren 483,
                          — -glykol 502.
       512.
                            – – -säure 487.
 - -naphtochinon 512.
                            - -gruppe 480, 481.
— -purin 304, 306.
                          - - harnstoff 384.
- -pyrimidin 304.
                          - - hydrazin 406.
 - -stearinsäure 235.
                         Diphenylin 481, 482.
 -- -terephtalsäure 466.
                         Diphenyl-Jadeniumbydr-
— -ester 353, 467.
                             6xv: 267.
 - -toluole 424.
                           - -keton 487.
 - -triphenylmethan-
                          - methan 480, 484,
  carbonsäure 499.
                             486.
 - -weinsäure 265, 267,
                            - -methylamin 387.
```

-- nitrosamin 387.

11.

Diphenylol 481. Diphenyl-oxyd 416. Ebullioskopische Methode - -phtalid 499. - -sulfoharnstoff 389. Dipicolinsäure 568. Dipropargyl 66. Dipropyl-hydroxylamin 130. - -keton 158. Diresorcin 483. Disazo-farbstoffe 402, 423. - -verbindungen 402. Disulfide 106. Disulfoxyde 106. Dithiënyl 538. Dithio-carbamidsäure 297, 298. -, Alkylderivate 298. -- -carbonsäure 297. – -säuren 192. - - salicylsäure 457. Dithiurethan 299. Ditoluidoanthrachinon 520. Ditolyl 482. -- -amin 890. - -phenylmethan 489. Ditolyle 481. Diureïde 802, 803, 806. Diuretin 307. Docosan 41. Dodecan 41. Dodecylalkohol 96. Dodecylen 55. Dodecyliden 61. Doppelbindung, konjugierte 56, 63. Doppelcyanide 278. Doppelte Bindung 59. Drehungsvermögen, molekulares 38. -, optisches 38. -, spezifisches 38.

Dreifache Bindung 63.

490.

Durenole 411.

Dynamit 215.

Dreiwertiger Kohlenstoff

Dualistische Formeln 14.

Dulcit 218, 236, 314.

Durol 351, 355, 362.

Ecgonin 590, 591. Echt-blau 585. -- -gelb 402, 403. -- -rot 511. Edinol 419. Eichengerbsäure 462. Eicosan 41. Eicosylen 55. Eicosyliden 61. Eier-albumin, aschefreies 598. -- -eiweiß 600. Eikonogen 511. Eisen-albuminat 600. - -peptonat 600. Eiweißkörper 597. Elaïdinsäure 181. Elayl 60. Elektrisches Verhalten 36. Elektrolyse 47, 58. Elementaranalyse 4. Ellagsäure 484. Empirische Formeln 7. Emulsin 276, 824, 434. Enantiomorphie 22. Enol 242, 243. Entwickler 254, 419, 428, 425, 511. Enzyme 319, 320, 324. Eosin 423, 500. - -gruppe 491, 498. Epichlorhydrin 214, 548. Erd-öl 53. --- -pech 54. Erigeronöl 475. Erschöpfende Bromierung 471. Erschöpfende Methylierung 65, 66, 128, 587, 569, 570, 590. Ersetzungswert 15, 16. Erstarrungstemperatur 10. Erucasäure 181. Erythrin 461. Erythrit 217, 309. -- -säure 236. Erythro-dextrin 325. - -oxyanthrachinon 517. Erythrose 217, 309, 315. Ferrolactat 228.

Erythrosin 500. Essig-äther 189. - -gärung 171. - -säure 170. – — -äthylester 189. – – -amylester 189. - -- -anhydrid 192. - -, Salze 172. Ester 80, 109, 187. - regel 350, 452. Etard'sche Reaktion 433, 436. Eucaïn 570. Eucalypten 469. Euchinin 593. Eugenol 424. Eupion 53. Eupitton 498. Eurhodin 582, 584. Eurhodol 582. Europhen 422. Euxanthon 559. Exalgin 388.

F.

Farbe 31. Farbstoffe, s. z. B. Triphenylmethan-, Azofarbst offe. -, Sulfonsäuren von 410. Fehlergrenze 7. Fehling'sche Lösung 266. Fenchelöl 479. Fenchen 469, 478. Fenchon 470, 479. Fermente 213, 325. -, ungeformte 325, 602. Fernambukholz 597. Ferricyan-kalium 278, 279. -wasserstoffsäure 279. Ferrisulfocyanat 284. Ferrocyan-kalium 276, 279. - -kupfer 279. - -wasscrstollsäure279. Ferrokalium-Ferrocyanid

276. - -oxalat 254.

Ferulasäure 463. Fette 165, 176, 215. Fettsäurereihe 161. Fibrin 601. Fibrinogen 600. Fichtelit 523. Fisetin 558. Fittig'sche Reaktion 354. Flavanilin 388, 575. Flavanthren 521. Flaveanwasserstoff 275. Flavin 558. Flavol 517. Flavon 558. Flavonol 558. Flavopurpurin 517, 520. Flechtensäuren 461. Fleischmilchsäure 228. Flüssige Kristalle 36. Fluoran 500. Fluor-anthen 523. -benzol 367. Fluoren 484, 488. - -alkohol 484, 489. Fluorescein, Fluorescin 423, 499, 500. Fluoroform 78. Form-aldehyd 147, 386. - - - hydrosulfit 148. --- -natrium sulfoxylat 148. Formalin 147. Form-amid 196, 554. - - anilid 388. -azvl-methylketon 396. -verbindungen 395. - -wasserstoff 395. -- -hydrazid 201, 554. -hydroxamsäure 200. -imidchlorid 197, 277. - - imidoäther 144, 155, 197. Formel-Berechnung 7. Formeln, rationelle 26. Formol 147. Formorhodamin 559. Formose 148, 312. Formyl 168. -chloridoxim 200.

283,

Formyl-diphenylamin 577. - essigsäure == Oxvacrylsäure 241, 353. Friedel-Craft'sche Reaktion 356. Frucht-äther 189. - -zucker 318. Fructose 313, 318. -- -anhydrid 318. Fuchsin 378, 493, 494. - S 496. – -schweflige Säure 494. Fucose 310. Fulminate 283. Fulven 332. Fumarsäure 226, 258, 259. Fumarsäureester 259. Furan 529, 531, 532, 535. - -aldehyd 535. - -alkohol 533, 535. derivate 267, 309, 329. Furfuran 536. Furoin 536. Furol = Furfurol 533, 535. Fuselöl 90, 231, 535. G. G-Salz 511. Gärung 90. Gärungs-amylalkohol - -buttersäure 174. - -butylalkohol 95. - -hexylalkohol 96. -milchsäure 227. Galactonsäure 236. Galactose 236, 318. Galaheptose 313. Galipotharz 595. Galläpfel 459, 460. Galle 602. Gallein 500. Gallensäuren 602. Gallin 500. Gallocyanin 585. Galloflavin 520. Gallus-gerbsäure 424, 439, 461. -säure 413, 461, 520. - -diäthylester 484.

Gambine 511. Gasdichte 9. --- -bestimmung 12. Gasolin 52, 53. Gasreinigungsmasse 278. Gehirn 602. Geigenharz 477. Gelatine 601. Geometrische Isomerie = Stereoisomerie 22. Geranial 151. Geraniol 99, 151, 468. Geraniumöl 99. Gerbsäuren 462. Geschlossene Ketten (Ringe) 25, 210, 326, 343. Gleichwertigkeit der sechs Wasserstoffatome des Benzols 338 ff., 343. Globuline 600. Gluko-heptit 218. -- -heptonsäure 237. - -heptose 313. - -nonit 218. Glukonsäure 236, 313, 316. Glukooctit 218. Glukosamin 317, 603. Glukose 217, 236, 310, 317. - - anhydrid 319. - -carbonsäure 237. - - phenylhydrazon 317. Glukoside 315, 462, 594, 595. Glukosimin 314. Glukoson 315, 317. Glukosoxim 315, 317. Glukuronsäure 241. Glutamin 262. Glutaminsäure 262, 599. 601. Glutarsäure 257, 564. Glutazin 567. Glutin 601. - - peptonsalze 601. Glyceride 163, 215, 229. Glycerin 212. - -aldehyd 90, 214, 238. -- nitrat s. Nitroglycerin 215.

Glycerin-phosphorsäure 213, 215, 603.

– -säure 214, 235.

— -schwefelsäure 213. Glycerose 238, 312. Glyceryltrichlorid 78,

212.

Glycid 214. - -verbindungen 214.

Glycin 231, 419, 599. - -anhydrid 232, 233,

579. Glycyl-alanin 234, 599.

 -- glycin 233. -- -leucin 599.

-- -prolin 599.

- -tyrosin 599. Glykocholsäure 602. Glyko-cyamin, - cyamidin 301, 551.

Glykogen 324.

Glykokoll 225, 228, 230, 231, 528, 531, 598, 601.

- -amid 225, 232.

-- -ester 232, 579. -kupfer 232.

Glykol-äthyläther 206. - -aldehyd 235, 238,

309. - -amid 224, 225.

- -bromhydrin 206. — -chlor-acetin 206.

- -- -hydrin 206.

 -cyanhydrine 222. - -diacetat 206.

 -dinitrat 206. Glykole 201. Glykolid 226.

Glykol-jodhydrin 206. -- -mercaptan 207.

- monoacctat 206.

- -säure 219, 224. 225. - -anhydrid 226.

- -- -äthylester 226. -schwefelsäure 206. Glykolursäure 296. Glykolylharnstoff 296. Glykoproteïde 602. Glykose s. Glukosc. Glykoside s. Glukoside.

Glykosimin 314.

Glykuronsäure s. Glukuronsäure 241. Glyoxal 239, 354.

Glyoxalin 529, 550. - -dicarbonsäure 550. Glyoxalsäure 241.

Glyoxylsäure 241, 253. - -diureïd 306.

Goulard'sches Wasser 173. Granatbaumrinde 335.

Granulose 323. Grenzkohlenwasserstoffe

Griess'sche Reaktion

394. Grignard's Reagens 139, 407.

Grubengas 46. Grünspan 173. Guajacol 412, 423, 437.

Guanamine 300. Guanidincarbonat 300.

Guanidine 292, 300. -, Alkylderivate 300. -, phenylierte 389.

Guanin 302, 308, 601. Guano 308. Guanylsäure 601. Gulonsäure 235.

Gulose 236, 311, 318. Gummi 324, 325. Guttapercha 480.

H.

H-Säure 511. Hämatin 602. Hämatoxylin 597. Hämin 602. Hämoglobine 602.

Halogenalkyle 72. Halogenchinoline 575. Halogenderivate der aro-

matischen Reihe 364. der Fettreihe 66. Halogene, Best. 6.

—, Nachweis 3. Harmalin, Harmin 597. Harn-indican 544.

- -säure 243, 302, 304, 306.

Harn-stoff 243, 280, 293,

-- -alkylderivate 294.

295. --nitrat 294.

--- -salze 294; säurederivate 294.

Hartgummi 480. Harze 594.

Harz-säuren 595.

- -seifen 595.

Hatchett's Braun 279. Hete 90, 324.

Helianthin 391, 403.

Helicin 596. Heliotrop 437.

Hemellithol 355, 361. Hemi-albumosen 600.

- -mellithsäure 467. Hemipinsäure 467.

Hemiterpene 470, 479, 541.

Hendekaglycerin 212.

Heneicosan 41.

Hentriacotan 41. Heptacosan 41.

Heptadecan 41. Heptamethylen 335.

- derivate 334. Heptane 41, 52.

Heptanon 158.

Heptansäure 176. Heptine 61.

Heptosen 309, 313.

Heptyl-aldehyd 150. --- -alkohole 96.

Heptylen 55.

Heptylmethylketon 158. Heptylsäure 176.

Hesperetinsäure 596.

Hesperiden 469, 475.

Hesperidin 596. heterocyclisch 25.

- Verb. 31, 326, 343, 524, 526 if., 556. Hexa-athylbenzol 355, 356.

- -brombenzol 69, 365,

367.

- -chlor-äthan 67, 78. --- -benzol 69, 365,

367.

020		
Hexa-chlor-cyclohexan	Hexanhexol 217.	Hydrastin 594.
	Hexa-nitrat d. Stärke 324.	Hydrastinin 594.
334.		Hydr-atropasäure446,453.
		azide 405.
methylen 425.	387.	
contan 41, 53.	Hexan-pentolsäuren 236.	— der Säuren 200.
decan 41.		— -aziessigsäure 231,
—säure 177.	Hexa-oxy-anthrachinon	530.
decylalkohol 96.	517, 520.	— -azin 233, 294, 300.
decylamin 130.	— — -benzol 353, 411,	azine, arom. 379,
decylen 55.	426.	395, 404.
		- der Fettreihe 130.
decyliden 61.		— -azinoacetaldehyd
diine 66.	484.	238.
hydro-anthranilsäure	Hexine 61.	azinofettsäure 231.
451.	Hexite 217, 312.	azoanisol 482.
benzoësäure 334,	Hexonsäuren 236, 312,	azobenzol 399, 400.
439, 449.	313.	azodicarbonamid
	Hexosen 309, 310, 601.	281, 301, 555.
354.	Hexyl-alkohole 96.	- azodicarbonimid 555.
derivate 328.	benzol 356.	— -azone, arom. 403,
	chlorid 67.	405.
—cinchomeron-		- der Fettreihe 147,
säure 593.	Hexylene 55, 356.	,
— — -cumol 334.	R-Hexylen 333.	156, 395.
cymol 473, 474,	Hexylenglykole 206.	— — Kohlenliydrate
476.	Hexyljodid 75, 218.	314.
— -isoplitalsäure	Hexylsäuren 176.	azotoluol 400, 482.
466.	Hippursäure 231, 451.	azoverbindung. 399.
— - phtalsäure 342,		inden 514.
465.	Hoffmann's Tropfen 103.	derivate 512.
pyrazine 579.	Hofmann'sche Reaktion	— -indinsäure 459.
pyridin 560, 569.	195.	Hydro-acridin 560, 577.
— - salicylsäure 457.	Holz-essig 89, 171.	anthracen 514, 516.
—terephtalsäure	geist 88.	anthranol 517.
466.	gummi 325.	hydroaromatisch 332.
— -tetraoxybenzoë-	— -öl 331.	Hydro-benzamid 435.
säure 462.	teer 89, 171, 412.	benzoësäuren 439.
toluol 334.	zucker 310.	benzoin 501, 502.
xylol 334.	Homatropin 591.	carbostyril 453, 571.
	Homo-brenzcatechin 411,	chelidonsäure 269.
methylbenzol 352,	424.	chinon 353, 411,
355, 362, 410.	Homolka'sche Base 496.	423, 427.
- methylen = Cyclo-	Homo-loge Reihen 27.	carbonsaure 460,
hexan 333, 344.	— -logie 26.	461.
— - bromid 77.	phtalsäure 466, 514.	— — -dicarbonsäure
— - carbonsäure 334.	Honigstein 467.	428, 466.
derivate 332.	Hornstoff 601.	tetracarbonsäure
- delivate 352.		
—tetramin 145,	Hummerpanzer 317.	467.
148.	Hydantoin 296, 302, 551.	cumarsäuren 258,
	— -säure 296, 302.	444, 447, 458.
496.	Hydr-acetamid 145.	isophtalsäure 466.
— -naphtencarbonsäure	— -acrylsäure 228.	
449.	amine 208.	— -mellithsäure 468.
Hexane 41, 51, 354.	anthranol 518.	

Hydro-naphtalintetracarbonsäureester 504. -naphtochinone 512. - orthocumarsäure 458. - -paracumarsäure 458. – -phenazin 391, 580, 581. -phtalsäuren 348. 465. - resorcin 257. - -sorbinsäure 179, 181. - -sulfit NF 148. – -terephtalsäuren 348, 465. - -terpene 470. llydroxam-säuren 200. - -oxime 187, 200. Hydroximsäuren 200. Hydroxyl 18. – -amine 130, 283, 374, 404. --- -amin-derivate der Säuren 200. -- -aminobenzaldehyd 435. Hydro-zimt-säure 446, 453, 455. - -carbonsäure 466, 509. Hyoscin 589, 591. Hyoscyamin 589, 591. Hypnon 436. Hypoxanthin 302, 307. Hyraldit 148. Hystazarin 519.

I.

i = inaktiv 312; siehe auch r.

Idit 218, 236, 311.

Idonsäure 236.

Idose 236, 311, 318.

Idozuckersäure 268.

Imesatin 543.

Imid-azolalanin 551, 599.

- - -azole 531, 550.

- -basen 123.

- chloride 120, 187, 197, 450.

Register. Imido-äther 187, 196, 197. - - carbamid 300. - -- -azid 300, 555. — -gruppe 297. - - -verbindungen 297. - -thiomethyl 297, 299. -thiosäure 297, 299. -carbon-dithiosäure 297. - -monothiosäure 297. -carbonverbindungen 297. -dicarbonsäurediäthylester 293. - -harnstoff 300. - -hydrate 187. – -kohlensäure 291. – -thio-äther **1**98. -- -verbindungen 187, 198. Imine 208. lmmedialfarben 420. Inaktives Gemenge 267. Indamine 429. Indanthren 521, 582. -- -blau 521. -farben 521. - -gelb 521. -- -orange 521. -- -rot 521. - violett 521. Indazin 585. Indazol 529, 550. Inden 513. Indican 540. Indigo 389, 435, 452. 455, 503, 539, 540. - -braun 540. — -carmin 541. -- -kiipe 541. - -leim 540. - -purpurin 542. — -sulfosäure 541, 544. Indigotin 540.

Indig-rot 540, 542.

Indikator 403, 597.

-- -weiß 541.

Indirubin 542.

Indischgelb 559.

Indoanilin 430. Indoinblau 584. Indol 469, 529, 538, **539**, 545, 593, 599. - -alanin 546, 599. - -aldehyd 546. - - carbonsäure 540, 546. - -essigsäure 546. - -propionsäure 546. Indo-phenin 538. -- -reaktion 360. - -phenole 382, 383, 430. Indophor 545. Indoxyl 539 ff., 544. - natrium 542. – -säure 545. - -- -ester 545. - -schwefelsäure 544. - -schwefels. Kali 544. Induline 582, 585. Indulinfarbstoffe 431. Indulin-scharlach 583. -schmelze 585. Inosinsäure 601. Inosit 318, 333. Internationale Nomenklatur 27. Inulin 324. Inversion 319. Invertase 320, 324. Invertin 324. Invertzucker 319. Ionen 480. Ionon 480. Iren 480. Iridin 596. Iridolin 575. Irigenin 596. Iron 480. lsäthionsäure 211. 453, 460, Isatin 243, 539 ff., 542. — -anilid 542, 543. - -chlorid 543. - -säure 460, 543. - -saures Kali 542. Isatosäureanlıydrid 543. Isatoxim 543. Isindazol 550. Iso-amyl-bromid 75. - - - chlorid 67, 75.

Iso-maltose 322.

Isomelamin 288.

Iso-anthraflavinsäure 517. -- -barbitursäure 305. - - bernsteinsäure 257. -- -borneol 478. - -bornylester 478. -- -butan 48. --- -buttersäure 174, 479. -butyl-alkohol 90, 95. -carbinol 90, 95, 233. - -butylen 60. - -butyl-jodid 67, 75. - - kresol 422. - -chinolin 512, 570, 571, 576. -cinchomeronsäure 568. -coniin 566, 570. -crotonsäure 180. - cyanide 120. - -cyansäure == Knallsaure 281, 283. -cyansäureester 281. -cyanursäureester 283. -cyclisch 25. - -cyclische Verbindungen 31, 326. -cymidin 390. - -cymol 362. - -dialursäure 305, 307. -diazo-benzolkalium 395, 397. - -hydrate 395, 396. -tat 395, 396, 397, 532, 555. -verbindungen 396, 532. - -dulcit 310. - -durol 355. -- -eugenol 424, 437. -ferulasäure s. Hesperetinsäure 596. - -glukosamin 317. - -harnstoff 395. -hydrobenzoin 502. - - Kohlenwasserstoffe 43. -leucin 90, 96, 233, 599.

Iso-merie 13, 17, 43, 48, 103, 154, 168; geometrische 21; stereochemische 21; gemischte 351; der Benzolderivate 338, 351, 374. - s. a. Ortsisomerie, Kernisomerie, Seitenkettenisomerie. -nicotinsäure 568. - -nitramine 129. - nitraminfettsäuren 231. -nitrile 120, 380. nitroso-aceton 157, 158, 579. --- -gruppe 249. - - kampfer 479. --- -ketone 157. - -malonester 256. - methylaceton 158. -paraffine 50. - -pentan 51. - -phtal-aldehyd 435. -phtalsäure 360, 410, 464. - -pren 66, 479. - -propyl 50. - - -alkohol 94. - --- -amin 130. --- -benzaldehyd 435. - benzoësäure 448, 453. - -benzol 361. - -bromid 74. - -- -essigsäure 175. -propylidenacetessigester 249. -propyl-jodid 67, 74. - -methyl-benzol 362, 471. -ketocyclohexen 470. --- -pyridin 566. - -rhamnose 310. - -saccharin 236.

- -saccharinsäure 236.

– sulfocyansäure 286.

Iso-thiacetamid 198.

- -valeraldehyd 150.

- -valeriansäure 175.

- - -isoamylester
189.

- -valerylchlorid 191.

- -xylol 360.

- -zimtsäure 454.

Isuret 200, 295.

Itaconsäure 258.

Itamalsäure 261.

J.

Japankampfer 480. Jasminblütenöl 432, 451, 545. Jod, dreiwertiges 69, 367. Jod-acetylen 352. -- -äthyl 67, 73. - -anilin 384. -- -benzol 365, 366, 367. - butan; -butyl 67, 74. - -cvan 280. — -cyclohexan 333. - -hexan 75. - -methyl 67, 73. Jodobenzol 367. Jodoform 78. - -reaktion 93. Jodol 536. Jodoniumbasen 367. Jodosobenzol 367. Jod-propan 74. --- -propionsäure 186. - - propyl 67, 74. Juglon 512.

K.

Kaffee-gerbsäure 462.

— -öl 535.

— -säure 463.

Kairolin 576.

Kakodyl 137.

— -chlorid 135, 137.

— -oxyd 135, 137.

— -säure 135, 137.

— -trichlorid 135.

Kalium-äthyl 139.

— -antimonyltartrat 266.

Kalium-benzoat 449. — -ferrocyanid 278. - isocyanat 281. - methyl 139. - -methylat 89. - -natriumtartrat 265. - -tartrat 265. Kalkstickstoff 287. Kampfer 330, 468, 470, 474, 478. -, acyclische 468. -, bicyclische 477. —, cyclische 469, 475. —, künstlicher 478. -, olefinische 468. - -oxim 479. — -säure 332, 474, 479. Katigen-tarben 420. - -schwarz 418. Kautschuk 479. Kekulé's Benzolformel 348. Keratin 601. Kernisomerie 351. Kerosen 53. Ketazin 156. Keten 192. Ketin 579. Keto-buttersäure 242, 246. - -Enol-Tautomerie 242, 540, 542. -form 242. - -hexa-methylen 333. Ketole 239. Keton-aldehyde 240, 353. - -alkohole 220, 238, 316, 436. Ketone, arom. 436. - der Fettreihe 152. 352. Keton-säuren, arom. 438, 458. - der Fettreihe 220, 241.-spaltung 247, 268. - -superoxyde 155. Keto-pentamethylen 331. -- pyrrolidin 537. Ketosen 316. Ketotetrahydrobenzolderi-

vate 353.

Ketoxime 156. Ketten, geschlossene 25, 30. heterocyclische 25. -, isocyclische 25. -isomerie 104. -, offene 25. -, ringförmige 30. Kieselsäureester 118. Kinogerbsäure 462. Klassifikation der organ. Verbindungen 31. Klee-säure 253. - -salz 254. Knall-quecksilber 283, 434. - -säure 283. - -silber 283. Knoblauchöl 108. Knochen-leim 601. - -teeröl 561. Koagulieren 600, 601. Körner'sche Benzolformel 348. Kohlen-hydrate 308, 602. — -oxychlorid 291. - oxyd-hämoglobin 602. -kalium 353, 426. - -spaltung 268. -oxysulfid 285, 289. - -säure-äthylester 290. --- -derivate 289. - -methylester 290. - -- -propylester 290. -stoff-atome, asymmetrische 21, 40. -, Bestimmung 4. -, dreiwertiger 490. -, Natur des 24. - -ketten 24. --- -oxychlorid 291. -suboxyd 255. - -wasserstoffe, Einteilung 29. - -, arom. 354. - der Fettreihe 41. - -, normale 43. Kolophonium 477, 595. Komansäure 558. Kondensationen 146, 505, 573.

Kondensierte Benzolringe 503, 505. Konfiguration 21. Konjugierte Doppelbindungen 56, 63. Konstitution 17, 19. Konstitutionsformel 17. Kopal 595. Korksäure 250. Krappwurzel 519. Kreatin 301. Kreatinin 301, 551. Kreosol 412, 424. Kresole 411, 414, 421. Kresolschwefelsäure 416. Kresylschwefelsäure 421. Kristall-äther 102. - -alkohol 89. - -benzol 490. Kristalle, flüssige 36. Kristallin 383. Kristallviolett 496. Krokonsäure 332, 426. Krotonsäure s. Crotons. Krotonsäurebichlorid 79. Kryogen-farben 420. -- schwarz 418. Kryoskopische Methode 10. Kümmelöl 468, 475. -, römisch 468. Küpenfarbstoff 582. Kunstseide 323. Kupferzinkpaar 47, 139. Kyanidine 587. Kyanmethine 120, 578. Kyanol 383. Kyaphenin 529, 587.

L.

l == lävogyr 312. Lacke 519, 595. Lackmus 424, 597. Lactacidase 90, 324. Lactam; -bildung 452, 526. Lactamid 228 Lactase 320, 324. Lactid 227, 228. Lactim; -bildung 452, 526, 539. - -formel 304. Lactobiose 319, 321.

Lactocaramel 321. Lactone 229, 235, 245, 528, 530. Lacto-phenetidin 420. -- -phenin 420. Lactose 321. Lactyl-chlorid 191, 228. -harnstoff 296. - -phenetidin 420. – -säure 228. Ladenburg's Prismenformel des Benzols 349. Lävulin-aldehyd 480, 535. -- -- -peroxyd 480. -- -säure 242, 249, 601. Lävulose 318. Lanolin 602. Laubenheimer'sche Reaktion 523. Laurinsäure 176. Lauron 158. Lauth'sches Violett 586. LeBel-van'tHoff'sches Gesetz 21. Lebenskraft 1. Leberstärke 324. Lecithin 602. Leim 230, 601. -- -zucker 232. Leinölsäure s. Linolsäure 181. Leken 54. Lemongrasöl 151. Lepargylsäure 250. Lepiden 535. Lepidin 575. Leucin 90, 96, 233, 599, 601.

Leukobasen 491.
Leukolin 574.
Leuko-malachitgrün 386,
492.
— -rosolsäure 498.
— -thionin 586.
— -verbindungen 491.
Lichenin 324.
Licht-blau 497.

Leuconsäure 332, 426.

Leuk-anilin 493, 495.

- -aurin 498.

Leucylglutaminsäure 599.

Licht-brechungsvermögen 37. -grün 497. Liebermann'sche Nitrosoreaktion 386, 414. Lignocerinsäure 177. Ligroin 52 Anm. Limonen 469, 473, 475. -tetrabromid 469, 475, 476. Linalool 99, 468, 470. Linolsäure 181. Löslichkeit 31. Löslichkeitsabnahme 12. Loiponsäure 593. Luftverdrängungsmethode 13. Lupetidine 569. Lupinidin 594. Luteolin 558. -monomethyläther 559. Lutidine 562, 566. Lutidinsäure 568. Lycetol 579. Lysidin 551. Lysin 209, 235, 599, 601. Lysol 421. Lyxonsäure 236. Lyxose 310, 314, 315.

M.

m = meta s. Metaverbindungen. Magdalarot 584. Magnesiumverbindungen, org. s. Organomagnesium verbindungen. Malachitgrün 492. Malamid 261. Malamidsäure 261. Maleïnsäure 258, 259. - - äthylester 259. - - anhydrid 258, 259. Malon-aldehydsäure 445. -estersynthesen 255, 443. --- -säure 250, 252, 255. - - - äthylester 255. - - anhydrid 255. Malonyl 251. -harnstoff 305.

Maltase 320, 324. Maltobionsäure 320. Maltobiose 321. Maltose 321, 325. Malzzucker 319, 321. Mandelsäure 438, 444, 447, 459. Mannid 218. Mannit 218, 236, 313, 317. Mannitan 218. Mannoctit 218. Mannoctose 313. Mannoheptit 218. Mannoheptose 313. Mannononose 313. Mannonsäure 236, 313. Mannose 236, 313, 318. Mannozuckersäure 268. Margarinsäure 177. Martiusgelb 510. Matricariakampfer 479. Mauveïn 584. Meconin 592. - -säure 467, 592. Medialenergie 244. Mekonsäure 558. Melam 288. Melamin 288. Melampyrin 218. Melasse 321. - -entzuckerung 321. -- -schlempe 276, 278. Melen 61. Melibiose 322. Melilotsäure 458. Melissinsäure 177. Melissylalkohol 97. Melitriose 322. Melliten 362. Mellithsäure 353, 362, 439, 467. Mellophansäure 467. Mendius'sche Reaktion 125, 195. Menthakampfer 476. Menthen 470, 476. Menthol 470, 474, 476. Menthon 470, 474, 476. Mercaptale 144. Mercaptan 105, 106, 107. Mercaptide 107.

Mercaptol 155, 158.

Mercurialin 128. Mercuricyanurate 282. Mercurirhodanat 285. Merochinen 593. Mesaconsäure 258. Mesidin 375, 390. Mesitylen 347, 352, 361. --- -saure 446, 453. Mesityloxyd 156, 158. Meso-gruppe 516. --- -paraffine 50. Mesorcin 411, 422. Mesoweinsäure 263, 267. Mesoxalsäure 268. Mesoxalylharnstoff 305. Meta-chloral 150. - -cylchlorid 157. - -diamidobasen 382. -- -globulin 601. Metaldehyd 146, 149. Metameric 14, 104, 351. Metanilsäure 409. Meta-saccharin 236. - - -säure 236. - -styrol 364. - -verbindungen 341, 345, 350. Methacrylsäure 180. Methan 46. Methanal 147. Methan-amid 196. --- -oxim 200. --- -derivate 31, 41. --- -dicarbonsäure 250. --- -dioxydimethan 148. - -disulfosäure 118, 211. Methanol 88. Methanoyl 168. Methan-säure 169. --- -sulfosäuren 118. - thiol 107. – -thio-methan 107. Methen 59. Methenyl, Radikal 29, 77. - -amido-phenol 419, 551. - -- -thiophenol 419. - -amidoxim 200. Methin, Radikal 29, 77. Methiousäure 211. Methoxy-aniline 420.

Register. Methoxy-chinoline 571. 575, 593, Methoxyl-Bestimmung nach Zeisel 416. Methoxy-lepidin 575. - -pyridin 567. Methyl 29, 48. - acet-anilid 388, 373. - - -essigester 246. - -acetylharnstoff 195. - -acridin 577. - -adipinsäure 258, 476. - - äther 18, 103. - -äthylcarbincarbinol 90, 96. Methylal 148. Methyl-alkohol 88, 431. - -alloxan 306. - -amidophenol 419. Methyl-amin 123, 125, 128, 276, 277, 591. - -platinchlorid 126. -amyläther 103. - -anilin 373, 375, 385. - - - nitrosamin 386. -anthracene 515, 517, 521. Methyl-anthrachinon 521. - -arbutin 596. - -arsendichlorid,-oxyd, -tetrachlorid 135. — -arsinsäure 135, 137. Methylate 87. Methyl-azid 132. - -benzimidazol 382. -benzol s. Toluol 336, - -bromid 73. - -butan 51. - - - disäure 257. --- -butanole 96. --- -butansäure 175. - -carbostyril 572. - chinolin 561, 571, 574, 575. - -chloramin 129. - -chlorid 72. - -chloroform 78. -- -cumarin 445. - -cyanamid 288.

- -cyanid 119.

- -cyclohexanon 476.

Methyl-dichloramin 132. - -dihydroglyoxalin 551. -diphenylamin 379. 381. Methylen 59. - -aminoacetonitril 232. - -bis-acetessigester 249, 269, 353. - -blau 391, 586. -- -bromid 75. - -chlorid 75, 443, 563. - - diamin 209. - -dihydrobenzoësäure 590. - - disulfosäure 211. - -jodid 75. Methylenitan 312. Methyl-furan 533, 535. -furol 536. - -glukosid 595. -- -glykokoll 232. - -glyoxal 90, 241. - -glyoxalin 551. - - grün 497. - -halogenbutan 75. - - harnsäure 307. - - harnstoff 295. - -heptenon 158. - -hydantoin 296. - hydrazin 127, 131. - hydrochinon 596. - -hydroxylamine 130. - -ierung, erschöpfende 65, 66, 128, 537, 569, 590. -- -imesatin 543. -- -indole 546. - -isatin 543. -- -isatinsäure 543. -- -iso-cyanid 121. -- -- -harnstoff 295. - - -propylbenzol 362. - -jodid 73. -- -jodpropane 75. - -magnesiumjodid 139. - -malonester 255. - -mercaptan 107, 599. - morphin 592.

- -naphtaline 507, 513.

- - naphtylamine 509.

Methyl-nitramin 127, 129. -- nitrat s. Salpeters.methylester 111. - -nitrit 112. -- -orange 403. – -oxamidsäureester 124. - -oxychinolin 572. - parabansäure 304. - -pentamethylen 363. - -pentose 313. -phenazin 582. - -phenylacridin 576. --- -phosphin 133. - -piperidin 569. - - propandisäure 257. - -propanole 95. - -propansäure 174. -- -propen 61. - -propensäure 180. -- -propylbenzol 357. - -pseudoisatin 543. - -pyridine 561, 562, 566. - -pyridon 567. - -pyrogallol 411. - -pyrrol 533, 536. - -pyrrolidin 569. quecksilberchlorid 140. - -schwefelsäure 116. - -senföl 286. -- -sulfhydrat 107. -sulfid 107. — -sulfosäure 117. 576. - -nicotinsäure 594. - - - methylester 594. - thiocarbamid 297. - - thioharnstoff 299. -thiophen 533, 537. -toluidin 390. - - uracil 303, 304, 305, 578. -- -violett 386, 496. - xanthogenamid 299. Metol 419. Miazin 578. Milchsäure-äthylester 228.

-- -amid 228.

Milchsäure-anhydrid 227, 228. - -bazillen 227, 228. - - gärung 227, 228. Milch-säuren 90, 226 ff. - -zucker 319, 321. Millon's Reagens 598. Mineralschmieröle 359. Mirbanöl 370. Molekulare Umlagerungen 180, 341, 379. Molekulargewichtsbestim mung, chemische 8. -, physikalische 9. Molekular-refraktion 37. -- -volum 32. Monazole 532. Mono-äthylin 213. - -benzodiazine 579. - -brom-allylalkoliol 98. --- -bernsteinsäure 257. - --- -toluol 367. --chlor-aceton 157. - -- -acetylchlorid 191, 225. - -- -aldehyd 150. - - - alkohol 93. – -- -essigester 189. - - essigsäure 225. - malonsäureester 256. -- -toluol 367. – -derivate s. a. diese selbst. - -formin 169, 215. - -methyl-diphenyl 482. -amidophenol 419. -- -harnsäuren 307. – -oxamidsäureester 124. -phenylsulfoharnstoff 389. Monoureïde 302. Moosstärke 323. Morin 558. Moringagerbsäure 462. Morphin 522, 523, 591. Morpholin 529, 557, 579. Moschus, künstlicher 371. -, natürlicher 603.

Mucin 602.

Multirotation 39, 317.

Muraxid 306.

— -probe 306.

Muscarin 210.

Muscon 603.

Muskeleiweiß 600.

Myosin 600.

Myrieyl-alkohol 97.

— -jodid 53.

Myristin-säure 177.

— -aldehyd 150.

Myriston 158.

Myronsäure 596.

Myrosin 596.

N.

n = normal 43, 49. Nachträge 640. Naphta s. Petroläther 53, 258. Naphtacen 523. Naphtacridine 577. Naphtalin 464, 504. -- -dekahydrür 506. - - dicarbonsauren 51%. - -dichlorid 506. - - diliydrür 506. — -disulfosäuren 509. — -gelb 510. - - sulfosäuren 500. - -tetrachlorid 506. Naphtalsäure 513. Namhennehmann 523. `ag r ..., 512. Naphtazin 582. Naphtene 53, 333. Naphthionsäure 509. Naphto-chinoline 570, 571, 576. -chinone 508, 512, 576. Naphtoësäuren 513. Naphtol 455, 505, 507, 510. – -acetylester 510.

- -blau 430.

508.

- -farbstoffe 511.

- -methyläther 510.

--- -schweflige Säure

-- -gelb S 510.

Register. Naphtol-sulfosäuren 488, Nitro-anisol 483. - anthracen 517, 518. Naphto-phenazin 580, 581. - -benzaldehyde 435, - -phenoxazin 580. 522. - -tolazin 582. -benzoësäuren 438, Naphtyl-amine 507, 508. 451. -benzol 337, 369, – -aminsulfosäuren 483, 509, 510. 383, 394, 418. Naphtylendiamine 509. - -isodiazotat 397. Naphtylindigo 542. --- -sulfosäuren 409. Narcein 592. -benzoylameisensäure Narcotin 592. 460. Natracetessigester 244, - benzylchlorid 435. 245, 247. - -brom-äthan 114. Natrium-acetanilid 388. - benzoësäure 340. -- -äthyl 139. -- -- -benzole 371. - - äthylat 93. - - - chlorbenzole 369, -- -amid 244, 542. 371. - -cyanamid 274. -cumol 371. - -derivate, arom. 368. – -malonsäureester 255, 353, 467. - der Fettreihe 112. - mercaptid 107. -methyl 139. -diamidotriphenyl-Nebennierensubstanz 437. methan 493. Negative Natur des Phenyls -diazobenzolchlorid 397. 338, 350, 372, 411. - -dibrombenzole 346. Nelkenöl 424, 535. Neoparaffine 50. - -dimethylanilin 386. Nerol 99, 151, 468. — -diphenyl 481. Nerolin 510. - -form 115. Nervensubstanz 602. – -glycerin 215. Neufuchsin 493, 494, – -guanidin 300. Neurin 210. – -harnstoff 295. --- -hexan 113. Neurokeratin 601. Neutralisationswärme 37. -isatin 543. Neutralrot 582. Nitrolsäuren 114. Nicotin 593. Nitro-malachitgrün 492. - -mannit 218. — -säure 568, 594. - -mesitylen 369, 371. Nigrosine 585. Nilblau 585. - methan 112, 370. Nitr-acetanilide 385. Nitron 555. - - amid 293. Nitro-naphtalin 507. -- -amidophenole 419. - - naphtole 510. - -amine 127, 129, 397. - - naphtylamine 508. Nitronsäuren 114, 370. --- -aniline 350, 370, Nitro-phenole 350, 370, 373, 385. 412, 415, 418. – -anilsäure 428. - -phenol-kalium 418. Nitrile, arom. 441. - - -natrium 418. - der Fettreihe 119.

Nitrilverbindungen 145.

Nitro-acetonitril 283.

– -äthan 112.

- -alizarin 520.

Nitro-phenyl-hydrazin 406. - milchsäuremethylketon 541. -phenyl-propiolsäure 455, 501. -phtalsäuren 466, 505. -prussidwasserstoffsäure 280. -pseudocumol 371. Nitrosamine 127, 373, 379, 395, 396, 397. Nitrosaminrot 397. Nitrosate 56, 112. Nitroso-acetanilid 388. – -äthylanilin 583. - -anilin 387. - -benzoësäure 435. --- -benzol 370, 383, 395. - -chloride 115. - -derivate (aromat.) 371, 373, 414. -dimethylanilin 373, 380, 382, 386, 387. -dipenten 475. - -diphenylamin 373. - -gruppe 371. - -indol 545. - -indoxyl 544. - -limonen 470, 476. -monomethylanilin 387. - -naphtole 511. -- -phenol 387, 428. - -reaktion 386. -verbindungen 115, 368, 374; s. a. Isonitrosoverbindungen. Nitro-styrol 371. - -thiophen 538. - -toluidine 390. - -toluole 347, 370, 482. -uracil; -carbonsäure 305. - -urethan 293. - -verbindungen, arom.

368.

– der Fettreihe 112. 🐗

- -xylole 346, 369, 371.

– -weinsäure 266.

– -zimtsäure 454.

-phenyl-acetylen 371,

- -hrenztrauben-

säure 460.

455.

Octane 41, 52.

Octyl-alkohol 81, 96.

Octylsäure s. Caprylsäure

-benzol 355.

Octosen 309.

Octylen 55.

176.

Nitro-zimtsäure-dibromid Ölbildendes Gas 60. Öl der holländ. Chemiker 453. 56. Nobel's Sprengöl 215. Öle, ätherische 468. Nomenklatur der Aldehyde -, fette 215. und Ketone 154. Öl-säure 178, 181, 603. - — Alkohole 87. -- -süß 212. arom, Säuren 440. Önanthol 150. - - heterocyclischen Verbindungen Önanthyl-alkohol 96. -- -säure 176. 529. Offizieller Name 27, 50. - — Kohlenwasser-Olefine 30, 54, 56. stoffe 49, 50. Polymethylen-Oleïn 215. derivate 328. Oliben 469. - - Terpene 474. Olide 229. -, offizielle 27, 50. Olivenöl 215. Opiansäure 467, 594. Nonadecan 41. Nonane 41, 52. Opiumbasen 591. Optische Aktivität 38. Nononaphten 334. Optisches Drehungsver-Nonosen 309. Nonyl-aldehyd 150. mögen 38. - alkohol 81. - Verhalten 37. Orange II 511. Nonylene 55. — ĬII 403. Nonylmethylketon 158. Nonylsäure 176. Orangenöl 451, 468. normal 43, 49. Orcein 424. Norm. Diazotat 397. Orcin 411, 424. Normal-propyl-jodid 74, Organomagnesiuniverbindungen, aliphat. 86, 331. - senföl 286. 139, 142, 147, 157, Nucleïnbasen 601. 164. Nucleïne 601. -, arom. 407. Organometalle 138, 406. Nucleïnsäure 305, 307, 308, 601. Ornithin 209, 235, 301, Nutrose 601. 599. Orseille 424. Orsellinsäure 424, 461. 0. Ortho - ameisensäureester o = ortho siehe Ortho-164, 212. verbindungen. - -amide 199. "O. N." = offizieller - -chinon 429. Name 27. -diamine 381. Octa-decan 41. - -essigsäure 212. - -decylalkohol 81, 96. - -form 457. - decylen 55. -kohlensäureäthyl-- -decyliden 61. ester 217.

— -leukanilin 492.

- -verbindungen

345, 350.

Orts-bestimmungen

405. Oscillationstheorie 243, 348. Osmoseveriahren 321. Osmotischer Druck 11. Osone 315. Oso-tetrazine 529, 552, 588. --- -triazol 502, 588, Osseïn 601. Oxäthyl 208. -- -amin 208, 210. - methyltetrahydropyridin 590. Oxalat-Entwickler 254. Oxal-essig-ester 245, 268. - - säure 268. - -ester 124, 252, 254. - -säure 169, 250, 253, 302, 354. - - - itliylester 254. - - methylester 254. Oxalursäure 302, 304. Oxalyl 251. - -chlorid 252, 254. - - harnstoff s, Parabansäure 304. Oxam-äthan 254. - hydrazid 255. Oxamid 252, 254. -säure 252, 254. - - äthylester 254. Oxaminbasen 209, 210. Oxanthranol 517, 518. Oxazine 529, 580, 585. Oxazinfarbstoffe 586. Oxazole 529, 531, 551. Oxetone 230. Oxim-äther 130, 151. - -chloride 200. Oxime 151, 158. Oximid 254. Oxindol 452, 453, 539, 540, 544. - - carbonsäure 546. Oxy-acrylsäure 241. - - -ester 353. 341, - - äpfelsäure 262. der --- - äthylsulfosäure 211. arom. Bi- u. Trideri-vate 345, 346. -- -aldehyde 238, 436. -- -alkohole, aromat. - -isomerie 104, 351. 436.

Osazone 240, 314, 316,

- -mercaptane 146.

- methylen-aceton

- - -ketone 240.

- --- -säuren 241.

- - -verbindungen

-methyl-sulfosäure

- -thiophen 538.

-nicotinsäure 569.

-phenyl-alanin 458.

- -phenanthren 523,

– -phtalsäuren 346,

- -naphtoësäuren

-- -ölsäure 229.

226, 227.

567, 568.

...

-purin 307. -pyridin 561, 567.

— -carbonsäuren

-pyrrodiazol 554.

ويمطوم والبائد ووريد

— -stearinsäure 229.

--- -thionaphten 547.

-toluvlsäuren 447.

zimtsäuren 462.

-uracil 305.

dungen.

ψ == Pseudo.

Paarung 401.

Ozokerit 54.

-dicarbonsäure 554.

...,

245.

211.

513.

592.

- -essigsäure 241.

240, 245.

459.

Oxy-menthylsäure 249. Oxy-alkylbasen 208, 209. - -amino-dicarbonsäuren 267. -- -propionsäure 235. – -pyrimidin 30**5.** - - - säuren 235, 317. - -anthracene 517, 518. -anthrachinone 517, 519. - -azımidobenzol 553. - -azobenzol 399, 401, 404. -nzoverbindungen395, 401. - -benzaldehyd 436. – -benzoësäure 339, 340, 438, 456, 457. - -benzylalkohol 436. - -bernsteinsäure 260. - -buttersäuren 220, 229. -butylaldehyd s. Aldol 146, 238. -butyraldehyd 146, s. Aldol. -capronsäuren 220. -cellulose 323. -chinaldin 572. -chinolin 454, 561, 571, 575. -citronensäure 271. -crotonsäureester 242. -crotonsäureester, Acetat des 242, 248. – -cumarsäure 463. - -cymol s. Carvacrol. - -diphenylamin 420. - -dipicolinsäure 569. - -essigsäure 224. – -fettsäuren 221. – -glutarsäuren 261. - -hämoglobine 602. - hydrochinon 425. - -isobuttersäure 229. - isopropylbenzoësäure 362. - -lepidin 572.

- -malonsäure 260.

Palatinschwarz 512. Palmitin 177, 215. - -säure 177, 603. --- -methyl - benzoësäure -- -cetylester 189. – – melissylester 189. Palmitolsäure 182. Palmiton 158. Palmitonitril 120. Palmityl-azid 201. - -chlorid 191. Pankreas 234. Papaverin 592. Para-anthracen 516. - -bansäure 302, 304, - -naphtochinone 512. 551. - ·chinon 426. -- -chinonanilide 585. -cumarsäure 446. -- -cyan 276. Paraffin, flüssiges 53. Paraffine 29, 42, 50, 53. Para-formaldehyd 148. - -essigsäure 458. -- -globulin 600. Paraldehyd 146, 149. - -prolin 537, 599, 601. Paraleukanilin 490, 493, -propionsäuren 220, 495. Param 288. Para-milchsäure 228. - -rosanilin 490, **493**, 495. - -rosolsäure 493. - -saccharin 236. - -verbindungen 345, 350. -weinsäure 266. -- -xylidin 390. - xylylsäure 446, 453. Parvolin 562. — der Fettreihe 220. Patentblau 492. Pelargonsäure 176. Penta-amidobenzol 391. --- -bromtoluol 335. -valeriansäuren 220. Pentacetylglukose 317. Penta-chloranilin 385. -- -chlorbenzol 365. -- -decan 41. - -decylon 55. - -decylsäure 162. --- -diën 65. p == para s. Paraverbin-- -diinsäure 182. - -erythrit 217. -glycerin 212.

Penta-ketopentamethylen 332.
Pental 61.
Penta-methyl-amidobenzol
390.
benzol 355.
methylen 53, 328, 331, 332.
- methylen-bromid 77.
— — -diamin 209, 563,
599.
—glykol 206.
— — -imin 208, 524, 564.
methyl-phenol 411.
— rosanilin 496.
Pentamidobenzol 391.
Pentandisäure 257.
— — -3-carbonsäure
269.
Pentane 41, 51, 566.
Pentanol 94.
Pentanon 158.
— -disäure 268.
Pentan-säure 175.
tetrolsäuren 236.
Penta-oxy-anthrachinon
520.
— capronsäure s.
Mannonsäure. — -flavon 558.
triacontan 41.
Pentensäuren 181.
Pentenyldimethylamin
569.
Penthiophen 529, 556, 578.
Pentine 61.
Pentonsäuren 236.
Pentosen 309, 314, 315,
Pentoxypentan 217.
Paneir 394 600 609
Pepsin 324, 600, 602. Peptone 233, 600.
Perhromaceton 157, 354
Perbromaceton 157, 354. Perchlor-äthan 67, 78.
ä+hor 102
äthylen 67, 79, 171.
Pergamentpapier 323.
Perhydroreten 523.
Peristellung 507.
Perkin'sche Reaktion
444.

```
Phenol-säuren, arom. 438,
Per-oxyde 450.
                                455.
 - säuren 450.
                              - -schwefelsäure 416.
Perseït 218.
                            - -sulfosäuren 341,
Persulfocyansäure 284.
                                415, 420.
Perubalsam 432, 448.
                              - -trisulfosäuren 420.
Petroläther 52 Anm.
                           Phenosafranin 583, 584.
Petroleum 53, 345.
Pfefferminzöl 476.
                           Phenoxazin 580, 585.
                           Phenthiazin 580, 586.
Pflanzen-albumin 600.
                           Phenyl 338, 358.
 --- -schleim 325.
                            - -acetylen 363, 364,
 - -stoffe unbek. Konst.
                               455.
     594.
Pflaster 178.
                             – -acridin 577.
                            --- -acrylsäure 440.
Phellandren 476.
                            - - äther 416.
Phen-acetin 420.
                            - - äthyl-alkohol 432,
 -acylbromid 436, 546.
                               433.
 - - athylamin 373.
                            - - äthylen 363.
   – -anthren 482, 484,
     521, 539, 592.
                            --- - äthyl-hydrazin 404.
    - -carbonsäure 522.
                            — -sulfon 409.
                            -- -alanin 453, 599,
 - - -chinon 523.
   - - hydrochinon523.
                               601.
   – -tetrahydrür 523.

    -alkohol 415.

                             - -amin 372, 383.
   – -anthridin 570, 577.
  - -anthrol 523.
                            -- -amino - crotonsäure-
   - -azin 580, 581.
                               ester 572.
                                 - -essigsäure 452.
   - -azon 529, 580.
                                  -propionsäure
   - -azthioniumbromid
     586.
                                   453.
 -- -etidine 420.
                             -- -anthracen 517, 518.
 - -etol 415, 416.
                            - -anthranol 500, 517,
Phenokoll 420.
                               518.
Phenol 338, 339, 410,
                               azimidobenzol 553,
    411, 415.
                               554.
 - - äther 393, 415.
                             - -benzylhydrazin 314,
 -- -alkohole 437.
                               406.
 -- -blau 430.

    -bromessigsäure 488.

 --- -calcium 415.

    -buttersäure 448.

 --- -carbonat 416.

    -butylendibromid

 — -carbonsaures Natron
                               504.
    417.
                             - -carbinol 431.

    -disulfosäuren 420.

                           --- -chinolin 575.
Phenole 408, 410, 415 ff.
                           - -chloressigsäure 452.
                             – -cyanat 373, 389,
Phenol-farbstoffe 498.
                               395.
   - -kohlensäureester

    - cyanid s. Benzonitril

    416.
    -methyläther s. Ani-
                             - -dibrompropiolsäure
    sol 416.
                               454.
   - -natrium 415.

    - dimethylpyrazolon

   -phtaleïn,
                -phtalin
                               549.
    499, 500.
                             - -disulfid 408, 417.
  - -quecksilber 415.
                           - - ditolylmethan 489.
```

The second secon	
Phenylen-äthenylamidin	Phenyl-nitramin 395, 397
382.	nitro-methan 114,
blau 429.	370.
braun 404.	—zimtsäure 522.
diamine 370, 373,	osotriazol 553.
374, 381, 385, 391.	oxanthranol 517.
diharnstoffe 382.	oxypropionsäuren
Phenyl-essigsäure 440,	459.
446, 452, 459.	phenazoniumchlorid
eurhodin 582.	583, 586.
glukosazon 312,	phosphin 406.
315, 317.	— — -säure 406.
glycerin 432.	— -propan 358.
glycin 389, 542.	propiolsäure 364,
— — -carbonsäure 452,	439, 446, 455.
044, 010.	— -propionsäure 445,
— - nitril 384.	453.
— -glykokoll = Phenyl-	— -propylalkohol 432.
glycin 389.	— -pseudoazimidobenzo
— -glykolsäure 459.	554.
— -glyoxal 437.	— -pyridin 567.
	pyrrodiazol 553.
466.	- rosindulin 583.
glyoxylsäure 460.	safranin 583.
guanidin 389.	salicylsäure 457,
— -hydrazin 404.	559.
schwefligsaures	— -schwefelsäure 411
Kali 405.	415, 416.
— - sulfosäure 406.	senföl 373, 389,
hydroxylamin 372,	419.
378, 383, 406, 426.	sulfaminsäure 388.
imidobuttersäure	sulfhydrat s. Benzo
389.	sulfhydrat.
	— -sulfid 394, 409, 415, 417.
indulin 585.	- sulfoharnstoff 373,
isocrotonsäure 455, 504.	389.
jodidchlorid 367. magnesiumbromid	tetrose 435.
407.	- thioglykolcarbon-
- methan 358.	säure 547.
methyl-carbinol 433.	-thioglykolsäure 54
eurhodin 583.	toluylendiamin 39:
keton = Aceto-	583.
phenon 436.	tolyle 481.
nitrosamin 379.	- triazen 398.
oxypyrazol-	xylyl 482.
methyläther 549.	— -zimtsäure 502.
— -pyrazolon 405,	Phloretin 425, 596.
549.	— -säure 596.
milchsäure 459.	Phloridzin 596.
minimanut roo.	Did

-naphtalin 513.

-- -naphtylamine 509.

```
- -oxanthranol 517.

    - oxypropionsäuren

    -phenazoniumchlorid
  - -phosphin 406.
    -- -säure 406.
  - -propiolsäure 364,
    439, 446, 455.
  – -propionsäure 445,
  – -propylalkohol 432.

    - pseudoazimidobenzol

  - -pyrrodiazol 553.
  – -rosindulin 583.
  - -salicylsäure 457,
  – -schwefelsäure 411,
  – -senföl 373, 389,
  – -sultaminsäure 388.

    - sulfhydrat s. Benzol-

    -sulfid 394, 409,
    -sulfoharnstoff 373,
  - -thioglykolcarbon-
  – -thioglykolsäure 547.
  - -toluylendiamin 391,
  – -zimtsäure 502.
  loretin 425, 596.
Phloroglucin 243, 353,
    411, 424, 425, 596.
```

enyl-nitramin 395, 397. Phlorogluciu-tri-earbonsäure 467. - -ester 353, 425, 443. -methyläther 425. -oxim 425. Phloroglucit 425. Phloxin 500. Phonicinsulfosaure 541. Phoron 158. Phosgen 291. Phosphazobenzechlorid 406.Phosphenylchlorid 406. Phosphin 577. Phosphine 133. Phosphinobenzol 406. Phosphin-oxyde 133, 134. - -säuren 134. Phosphobenzol 406. Phosphoniumbasen 133. Phosphor, Bestimmung 6. Phosphorigsäurcester 118. Phosphor-säureester 118. - -verbindungen der Alkohohadikale 132. Phosphosäuren 134. Phtalaldehyd 435. - -säure 460, 466. Phtalazine 579. Phtaleine 414, 499. Phtalid 459, 464. Phtalideine 500, 517, 518. Phtalidin 500, 517, 518. Phtalimid 464, 524. Phtaline 499. Phtalonsäure 466, 510. Phtalophenon 464, 499. Phtal-säuren 88, 346, 357, 439, 464, 505. - —, hydrierte 465. - -säure-anhydrid 464. - - - nitril 410. Phtalyl-alkohol 432. - -chlorid 464. Phycit 217. Physikalische Eigenschaften der organ. Verbindungen 31. - Isomerie: Dimorphismus 25.

Phyto-albumin 600. --- -globuline 600. Phytol 597. Picen 523. Picolincarbonsäure 561. Picoline 151, 562, 565, 566, 593. Picolinsäure 568, 570. Pikramid 385. Pikrinsäure 418. Pikrotoxin 597. Pikrylchlorid 371, 418. Pilocarpin 551, 589. Pimarsäure 595. Pimelinsäure 250, 258, 335, 354. Pinakolin 158, 206. Pinakon 204, 206. Pinen 469, 470, 474, 477. - hydrochlorid 477. - -nitrosochlorid 478. Pipecoline 569. Piperazin 579. Piperideïne 569. Piperidin 210, 257, 529, 560, 563, 564, 569, 570. -carbonsaureessigsäure 593. Piperin 570. -säure 437, 461, 463, 570. Piperonal 437. Piperonylsäure 461. Pipervlen 65, 569. Piperylpiperidin 570. Pittakall 498. Piuri 559. Pivalinsäure 175. Plansymmetrische Stellung 23. Polarisation 38. Poleiöl 476. Poly-amine, aromat. 391. - -azoverbindungen 402. -- -glykole 207. -glykolid 226. - -ketone 239, 436. --- -merie 13. - merisation 57, 62, 145, 471.

 -methylenderivate 327. - -morphismus 24, 31. -oxydiphenyle 483. --- -peptide 233, 599, 600. - -terpene 470, 479. Pomeranzenschalenöl 475. Ponceau 511. Populin 596. Prehnidin 390. Prehnitol 355. Prehnitsäure 467. Primäre, sekund., tertiäre Vbdgn. 70, 82, 223. Primulin 420. Prismenformel des Benzols Prolin 537, 599, 601. Propadiën 65. Propan 48. - -diole 205. -diolsäure 235. -disäure 255. - -imin 209. — -nitril 120. Propanoldisäure 260. Propanole 94. Propanolnitril 207. Propanolon 238. Propanolsäuren 227, 228. Propanon 157. Propan-oxim 158. -pentacarbonsäure 271. - -tricarbonsäure 269. -triol 212. Propargyl-aldehyd 151. - -alkohol 99. Propargylsäure 182, 352. Propen 60. Propenal 150. Propenol 98. Propen-saure 180. – -thiopropen 108. Propenyl-anisol 422. - -pyridin 566, 570. Propin 65. Propinal 151. Propinol 99. Propinsäure 182. Propiolsäure 182. Ptomaine 211.

Poly-methylene 54, 328. Propion 158. Propionitril 119, 120. Propionsaure 165, 173. Propionyl-ameisensäure 448. -azid 201. - -chlorid 191. Propyl-äthylmethylamin 124. - -aldehyd 150. -- -alkohole 81, 90, 94. -- -amin 130. - -benzoësäuren 453, 454. -- -benzole 355, 361 - -bromid 74. -carbonsäure 174. - -chloride 74. Propylen 60. - -chlorid 76. -glykol 205. - verbindungen 76,79. Propyl-essigsäure 175. - -jodid 74, 331. -malonsaureester 255. -methylbenzole - -phenole 422. - piperidin 570. - -piperylen 66. -pseudonitrol 114. - -pyridine 561, 566. -senföl 286. - -toluol 357. Proteïnstoffe = Eiweißkörper 597. Protocatechu-aldehyd 436, 437. -monomethyläther 461. — -säure 460, 558. Pseudo-azimidobenzo I 552, 554. - -butylen 60, 61. - -cumidin 373, 390. - -cumol355,361, 514. -form 243, 289, 425. - - harnsäure 307. --- -indoxyl 544. - -leukanilin 492. -merie 243. - -nitrole 114, 115.

Ptyalin 324, 602. Pulegon 476. Purin 303, 304, 306. Purpurin 517, 519, 520. Purpuroxanthin 517. Purpursäure 302, 306. Putrescin 209, 599. Py-verbindungen 574. Pyr-azin 529, 557, 578. — - carbonsäure 579. - -azol 529, 531, 547, 548. - - carbonsäure 548. -- -azolin 548. -azolon 243, 549. Pyren 523. Pyridazin 529, 557, 578. -tetracarbonsäure 578, 580. Pyridin 529, 556, 559, 560, 561, 563, 564, 565. - -carbonsäuren 560. 565, 566, 567, 568, 573, 574. - derivate 560, 561, 567, 569. - -dicarbonsäuren 568. - - pentacarbonsäure 568. - -sulfosäure 561, 567. Pyridone 243, 567. Pyridyl-hydrazine 567. - -N-methylpyrrolidin 594. Pyrimidin 304, 529, 557, 578. Pyro-cinchonsäure 258. - -gallol 411, 413, 424, 461. – – -carbonsäurc 461. - - dimethyläther 425. -- -gallussäure 424. — ·koll 537. - -koman 558. --- mekonsäure 558. — -mellithsäure 467. Pyron 529, 556, 557,

558.

- -carbonsäure 558.

- -licarbonsäure 558.

Pyronin 559. Pyro-traubensäure 246. — -xylin 323. - siehe auch Brenz-. Pyrrodiazol 552, 553. – -dicarbonsäureester 553. Pyrrol 526, 529, 531, 532, 535, 536. - -aldehyd 533, 536. -carbonsäure 533, 537. – -kalium 536, 563. Pyrrolidin 257, 526, 529, -carbonsäure 537, 599. Pyrrolidon 257, 537. Pyrrolin 526, 537. Pyrrolrot 533. Pyrrolylen 65, 537. Q. Quecksilber-äthyl 140. -- -cyanid 275. -- -diphenyl 407. - -fulminat 283. -- -mercaptid 107. - methyl 140. Quercetin 558. Quercit 333. Quercitrin 310, 558. R. r = racemisch 39, 226, 264, 267, 312; siehe auch i. R = Ring 328. R-Hexylen 333. R-Salz 511. Racemate 266. Racemische Form 39. - Verbindungen 264, 267. Radikalc 15, 29, 46, 77. Raffinose 322. Raoult'sche Methode 10. Rapinsäure 229. Reduzierter Ring 348. Resorcin 354, 411, 423.

- -phtaleïn 500.

Resorcylsäuren 460. Reste 29. Reten 523. Rhamnetin 559. Rhamnit 215. Rhamnoctose 313. Rhamno-heptose 313. -- -hexit 218. - hexonsäure 237. -- -hexose 313. Rhamnosc 310, 313. Rhigolen 51. Rhodamin 419, 500, 559. Rhodan-äthyl 285. – -ammonium 276, 278, 284. -- -benzol 394. -- -kalium 284, 285. - wasserstoff 284. Rhodcose 310. Rhodizonsäure 429. Rhodulin 583. Ribonsäure 236. Ribose 310. Ricinusöl-säure 229. - -sulfosäure 229. Ring-erweiterung 331, 527, 539, 587. -förmige Bindung s. geschloss. Ketten 25, 343. - -sprengung 329, 331. -verengerung 331, 335, 527, 574, 588. Roccellsäure 250. Rochellesalz 265. Rodinal 419. Römisch-Kümmelöl 362, 468. Rohrzucker 308, 319, 321. Rongalit C 148. Rosanilin 493, 494. — -gruppe 493. Rose de Bengale 500. Rosindulin 582, 583. Rosolsäure 497. Roßhaar 235. Rotation, walire spezif. Rubeauwasscrstoff 275.

Ruberythrinsäure 519,

596.

Rückwärtssubstitution 44. Rufigallussäure 517. Rufiopin 517. Rufol 517.

S-Säure 512. s = symmetrisch 345. Saccharate 314. Saccharimetric 321. Saccharin 236, 452. Saccharine 236. Saccharinsäure 236. Saccharobiose 321. Saccharomyceten 90. Saccharose 321. Sättigungsisomerie 154. Säuren, anorg., Best. 7. -, arom. 438. - der Fettreihe 161.

Säure-amide 192, 243. - -anhydride 191. -- -anilide 377, 388,

488. - -azide 200, 375.

- -bromide 190.

- -chloride 190.

- -fuchsin 496. - -grün 492.

- hydrazide 200, 375.

- -spaltung 247, 268. -- -violett 497.

Safranin-azo-naphtole 584. Safranine 384, 531, 583. Safranin T 584. Salicin 596. Salicyl-aldehyd 436, 437,

596. Salicyl-säure 336, 440,

447, 456, 483. - - nethylester 88, 456.

- -- -phenylester 457. Saligenin 436, 437, 596. Salol 457. Salophen 420, 457.

Salpeter-äther 111.

- -säure, qualitativer und quantitativer Nachweis der 387, 555.

-säurcester 111.

Salpetrigsäureester 111. Sandmeyer'sche Reaktion 394, 442. Santonin 597. Saphirol 521. Saponin 596. Sarkin 307. Sarkosin 232, 301. Saturieren 321. Sauerstoff, Best. 7; basischer, vierwertiger 101, 157, 558. Scharlach, Biebricher 402. Schellack 595. Schießbaumwolle 323. Schiff'sche Basen 377. Schleimsäure 267, 318, 533. Schlempe 89. Schmelzpunktsregelmäßigkeiten 36. Schnellessigfabrikation 171. Schotten-Baumann'sche Reaktionen 449. Schwefel-äther 102. - - athyl 107. -, Bestimmung 6. - -farbstoffe 420. - -methyl 107. -, Nachweis 4. - -säureester 116. -- -schwarz T 418. -, Wertigkeit 108. Schwefligsäureester 116. Schweinfurter Grün 173. Sebacinsäure 250, 335. Sechseckschema 344. Seide 233. -, künstliche 323.

Sciden-fibroïn 234. -- -leim 235. - - carbohydrazid 295. Semidin-Umlagerung 400,

Seifen 177. Seignettesalz 265. Seitenkette 336. Seitenkettenisomerie 351. Sekundäre Alkohole 82.

Sekundärer Ring 342. Selenverbindungen 109. Semi-carbazid 156, 295.

483.

Senföl 285, 286, 377, 380, 382. - reaktion 126. Serin 235, 599, 601. Scrumalbumin 600. Sesquiterpene 470, 479. Siedepunktsregelmäßigkeiten 33.

Silicium-tetramethyl 138. - -verbindungen 138.

Sinapin 210, 594. - -säure 594. Sinigrin 596.

Sinkalin 210. Skatol 540, 546, 599. Skraup'sche Synthese

571. Solanumbasen 589. Sorbin, Sorbinose 318.

Sorbinsäure 182. Sorbit 218, 236, 318.

Sorbose 318. Sozojodol 420.

Sozolsäure 420. Spaltung opt. inaktiver Verbindungen mittels

Pilze 39. der der

. . 599. Spannungstheorie

Bayer's 329. Spartein 594. Spezifisches Drehungsvermögen 38.

- Gewicht 32.

- der Gase usw. 12.

Spiegelbildisomerie 22. Sprit-blau 497.

- -indulin 585.

Stärke 323. -- gummi 325.

-, ticrische 324. Stearin 177.

- -kerzen 177.

-säure 177. Stearolsäure 182. Stearon 158.

Stellungsisomerie 104. Stereochem. Isomerie 20, 465.

Stereoisomerie 21. Stereomerie 20.

Sterische Behinderung der Reaktion 26, 350. Stickstoff-basen 122. -, Bestimmung 5. - -brücke 590. -, dreiwertiger, asymmetrischer 570. -, fünfwertiger 24. -, Gehalt 3. - -isomerie 24. Stickwasserstoffsäure 201. 233, 300, 397, 450. Stilben 501. - -dibromid 501. -dicarbonsäure 502. Storax 363, 433, 454. Struktur 17. - formel 19. -isomerie 28, 104. Strychnin 593. Strychnosbasen 593. Stycerin s. Phenylglycerin. Styphninsäure 423. Styracin 433. Styrax s. Storax. Styren 433. Styrol 351, 361, 363. Suberan 335. Suberon 328, 335, 590. Substantive Farbst. 483. Substitution 42, 69. Substitutions-produkte 26. – -regelmäßigkeiten 350. Succin-amidsäure 257. - -dialdehyd 239. - -imid 253, 257, 534. Succinyl 251. - bernsteinsäure 428, 467. - - -ester 257, 834, 353, 467. - -chlorid 257. Sulf-aldehyde 147. - -aminsäuren 388. -- -anilsäure 409. - - cyanursäuretrimethylester 286. --- -hydantoin 300.

— -hydrate 105. Sulfide 105, 106.

Sulfin-basen 106, 107.

- -säuren 117, 407.

Sulfieren 407. Sulfo-benzid 409. - -benzoësäuren 438. 452. -carbanilid = Diphenylsulfoharnstoff 389. -cyan-ammonium 284. - --- -äthyl 285. - - - kalium 284. -- saures Silber 284. — -säure **284,** 285. - -allylester 285. - -cyanursäure 286. -trimethylester 286. - -essigsäure 185. - -harnstoffe 243, 286, 299, 377. - -ketone 156. - - kohlensäure 298. Sulfonal 158. Sulfone 107. Sultonierung 407. Sulfoniumhydroxyde 107. Sulfo-phtalsäuren 468. -- -säuren 117, 407. Sulfoxyde 107. Sulfurierung 407. Sumach 462. Sumpfgas 46. Suprarenin 437. Sylvan 535. Sylvestren 469, 476. Syn-aldoxime 159. — -diazotat 396. - - Reihe 24.

T.

Tagatosen 318.
Talg 177, 178.
Talit 218.
Talonsäure 236, 311.
Taloschleimsäure 268, 311.
Talose 236, 311, 318.
Tannigen 462.
Tannin 447, 461.
Tartarus emeticus 266.

Tartrazin 269, 406. Tartronsäure 213, 260, 265. Tartronylharnstoff 305. Taurin 211, 602. Taurocholsäure 602. Tautomerie 20, 243, 526, 528, 548, 549, 552, 554, 555. Teer 351. - -cumol 361. Tellurverbindungen 109. Teraconsäure 258. Tere-binsäure 261, 477, 571. - -phtal-aldehyd 435. - -säure 361, 362, 464, 471, 477, 484. Terpadiën 473, 475. -- -on 477. Terpan 473, 474. Terpanole 474, 476. Terpanone 474, 476. Terpene 258, 468, 471 ff. Terpenol 477. Terpenon 476. Terpentin 477. - -öl 468, 469, 471, 477. Terpin 470, 477. Terpinen 469, 470, 476. Terpineol 470, 477. Terpinhydrat 99. Terpinolen 469, 473, 476. Tertiärbutylmethylketon Tertiäre Alkohole 82, 84. Tertiärer Ring 342. Tertiäre Wasserstoffatome 459. Tetra-acetylendicarbonsäure 260. - -äthyl-benzol 355. - -- -rhodamin 500. - - -tetrazon 131. - -amido-benzole 381,

- -phenazin 582.

– -brom-äthan 514.

-- -chinon 428.

- - - dijodeosin 500.

Register.

Tetra-brom-dinitrobenzol 369. — — -fluorescein 500. — -brom-kohlenstoff 78. — — -methan 78. — -chlor-äthylen 67. — — -anilin 385. — — -benzole 365. — — -chinon 428. — — -hydrochinon 428. — — -indigo 542.	Tetra-methyl-ammonium- jodid 123, 129. 	Tetra-oxy-benzol 411, 4
kohlenstoff 78, 443, 492.	496. — — -dioxydiphe-	
— - phtalsäure 466. — -cosan 41. — -decan 41. — -decylalkohole 81,96.	nyl-methan 559. — — — -diphenyl- amin 373,	— — -thiophen 53#. Tetrazin 587. — -dicarbonsäure 5+
 -decylen 55. -decyliden 61. -fluorkohlenstoff 78. 	430. 	Tetrazole 529, 555. Tetrazone 131. Tetrolsäure 182, 186.
 - hydro-benzoësäuren 439, 449. - benzol 334. 	486. — — -triphenyl- carbinol 492.	Tetrosen 309. Thebain 523, 592. Theïn 308.
carveol 476. carvon 476. chinolin 560,	— — — -methan 492. — -methylen 327,	Theobromin 302, 307. — -natriumsalicylat 3.7 Theophyllin 307.
574, 576.	881. — — -bromid 77. — — -diamin 209, 536,	Theorien, chem. 14. Thiacet-amid 120, 110. — -anilid 198, 382.
	599. — carbonsäuren 331.	Thiaceton 156. Thiacetsäure 193. Thialdehyde 147.
— — -phtalsäuren 342, 465. — — -pyridin s. Pipe-	— — -gruppe 331. — — -imin 526, 537. — methyl-indamin-	Thiale 147. Thiamide 187, 198, 44 Thiazine 529, 580, 584
rideïn 569. 	chlorid 430. — — -methan 51. — — -phosphonium-	Thiazole 529, 531, 5% Thiele's Benzolforms 349.
— -jod-äthylen 79. — -kohlenstoff 78. — -pyrrol 533, 536.	hydroxyd 133, 134. — — -rosanilin 496.	Thiele'sche Regel 57. Thio-acetanilid 388. — -äther 105.
 - ketodicarbonsäure 269. - methyläthylen 61. 	— stibonium- hydroxyd 137. Tetramido-benzole 391.	aldehyde 147alkohole 105aminosäuren 23%.
	— -phenazin 582. Tetra-nitro-benzol 368. — - methan 115.	
	naphtaline 507 coxy-anthrachinone 517, 520.	carbamid 297, 179chlorid 297säure 297.
hydroxyd 123, 129.	— benzoësäuren 462.	saure 297verbindungen 297.

TD 1 11 11 11
Thio-earbon-chlorid 297.
— — -säure 297.
— - verbindungen 297.
cyan-kalium 284.
säure 284
diglykolchlorid 207.
- diphenylamin 388,
586.
— -farbstoffe 586.
essigsäure 187, 193.
glykolsäure 225,300.
— -harnstoff 286, 299.
552.
indigo 457, 546
indigo 457, 546. indoxyl 547. ketone 156.
Thiole 105.
Thiolsäuren 192.
Thionaphten 546.
Thionessal 538.
Thionin 391, 586.
farbstoffe 586.
Thionsäuren 192.
Thionylchlorid 190.
Thiophen 360, 529, 531,
Thionylchlorid 190. Thiophen 360, 529, 531, 532, 534, 535, 537.
aldehyd 533.
aldehyd 533.alkohol 533.
carbonsäure 533,
534
— -sulfosäure 533, 538.
Thio-phenol 409, 415, 417.
phosgen 297.
Thio-phenol 409, 415, 417.
— -säuren 192.
salicvisaure 457.
serin 235.
tenol 538.
Thiotolen 360, 537.
Thioxen 537.
Thiurethan 299.
Thujaöl 479.
Thymen 468, 469.
Thymianöl 421, 468.
Thymin 305, 601.
Thymo-chinon 429.
- hydrochinon 424.
Thymol 411, 421, 468,
476.
Thyrojodin 603.
Tier-chemie 597.
— -öl 561.

```
Tiglinsäure 178, 181.
Tolan 501.
Tolidin 482.
Tolu-balsam 432, 448.
 - -chinolin 574.
  - -chinon 431.
 --- -hydrochinon 424.
Toluidine 373, 389.
Toluol 336, 355, 360.

    -sulfosäuren 410.

Tolusafranin 584.
Toluyl-aldehyde 435.
 — -anilid 488.
Toluylen-blau 582.
 - -diamine 373, 391.
   - -rot 382, 391, 582.
Toluyl-phenylpropan 515.
   - -säuren 360, 362,
     451.
Tolyl-alkohole 432.
   - -diphenylmethane
     490, 493.
   - -indigo 542.
 --- -methylketon 362.
 — -phenyl 481.
     — -äthan 489.
     -- -amin 390.
    - -carbinole 484.
     -- -keton 484, 488,
        514.
      - -ketoxime 488.
      - -methane 484,
        488.
Tournantöl 520.
Toxalbumine 599.
Toxine 213.
Trans-Form 23.
Trauben-säure 263, 266.
 -- -zucker 308, 317.
 — -gruppe 310.
Tri-acetamid 193, 196.
   - -acetin 171, 212.
   - -acetonamin 155,
     570.
   - -acetyl-benzol 241.
   - -äthyl-amin 123, 129.
    - - arsinoxyd 136.
    -- -benzol 352, 355.
   - -äthylin 213.
   - -äthylphosphin 134.
 -- -- -oxyd 134.
   - -alkyl-aniinoxyde
     130, 380.
```

```
Tri-alkyl-dihydropyridin-
    carbonsäureester 563.
   -amido-azobenzol 404.
      - -benzol 373,391,
        425.
      - -phenazin 582.
    - - phenol 419.
    - -tolyldiphenyl-
        methan 495.
       -triphenylmethan
        491, 495.
    -amine, arom. 381.
   - -aminopropan 201.
  - -anisyl-carbinol 498.
  – – methan 498.
  - -azine 586.
  - -azol 528, 529, 531,
    552, 554.
       -carbonsäuren
        528, 552, 553.
  - -benzoylmethan 503.
  - -benzylamin 390.
 -- -boluminiscenz 37.
  - -brom-benzole 346,
    352, 367.
   - - -hydrin 78.
   - --- -phenol 414.
   -carballylsäure 201,
    269.
 -- -carbimidäther 283.
  – -cetylamin 130.
  - -chinon 426.
  - -chinoyl 429.
  -chlor-acetal 93, 150.
        -acetylacrylsäure
        353.
    - - äthan 78.
     - -äthanal 150.
    - - äthylen 67.
    - -aldehyd =
        Chloral 150.
      - -anilin 384.

    -benzol 365,367.

    -benzoylchlorid

        449.
       -cyan 280.
       -essigsäure 171,
        182, 186.
        -hydrine 67, 78,
        213.
        -methan 77.
       -methylsulfo-
        chlorid 117.
```

Register.

Tri-chlor-phenomalsäure	Tri-methyl-essigsäure	Triosen 309, 319.
353.	162, 175, 184.	Tri-oxy-anthrachinon 517.
propan 78.	— -glykokoll 232.	benzoësäuren
purin 307.	methan 50.	461.
cosan 41.	pentamethylen-	benzole 411,
	dicarbonsäure	424.
cyan 277, 279,	332.	benzophenon
283.	— — -phenyl-ammo-	487.
cyanide 277.	ninmhydroxyd	flavon 559.
cyanwasserstoff 277.	380.	flavonol 558.
— -decan 41.	ammonium-	— glutarsäure 267.
decylen 55.	jodid 375.	
decylsäure 162.	phosphin 133.	purin 304.
— -glykolamidsäure	— — -dichlorid	pyridin 567.
230.	183.	triphenylmethan
gonellin 568.	oxyd 133,	491, 497.
jod-benzol 352.		— — -zimtsäure 463.
— — -methan 78.	— — -sulfid 133.	palmitin 215.
ketohexamethylen-		peptide 234.
tricarbonsäure 425,		phenyl-amin 373,
467.	52.	375, 380, 388.
ketone 239, 240.	pyridin 561.	— - aminoguanidin
ketopentan 240.	pyridindicarbon-	555.
mellithsäure 467.	säureäthylester	benzol 481, 484.
mesinsäure 241,	563.	bronmethan
352, 467.		490.
— -ester 353.		carbinol 490.
methyl-äthylen 61.	oxyd 107, 108.	— — -carbonsäure
— - äthylmethan 52.	— — -jodid 107,	499.
amin 123, 125,	108.	
129, 569.	— -tricarballylsäure	
— — -arsendichlorid	479.	— - guanidin 389.
135.	— - trimethylenamin	methan 480,
— — -arsin 135.	145, 148.	490.
arsinoxyd 135,	— - vinylammonium-	carbonsäure
136.	oxydhydrat 210.	498, 518.
— -benzoësäuren	— -nitraniline 385.	— — -farbstoffe
448.	— -nitrin 215.	491.
— - benzol 352, 355,	— -nitro-benzol 369,	— -methyl 490.
357, 361.	370.	— — -osotriazol 553.
— -bernsteinsäure	— -benzoylchlorid	— rosanilin 497.
258, 479.	449.	— — -sulfosäure
— - carbinol 81, 95.	chlorbenzol 371,	497.
chinolin 561.	413.	sulfoharnstoff
dioxypurin 304.	— — -naphtalin 507.	. 389.
methylen 327, 328,	— — -naphtol 510.	propylaminoxyd 130.
331.	— - phenol 415, 418.	
— — -bromid 77, 333.	— — -tertiärbutyl-	thio-aldehyde 147.
— — -carbonsäuren	toluol 371.	carbonsäure 297,
331.	triphenyl-carbi-	298.
— - diamin 209.	1 101 490.	— — -äthylester
— - glykol 205.		298.
— — -imin 209, 528,	oleïn 215.	
530.	Trional 158.	Tropäolin O 397, 402, 404.

in a second of the to saw yet 15 to 19 Committee Street 21 4 e 1, 17, /. 1 22 "" ?. . . t j t s 100 B 14 1 16 The Book of the Park of the Park Note that the table is a in a fig. briggerge or organic 1. . 39年12年17日 大克马车

ŧ.

Birth yen rentme 455 The mean of the last state of The secretary has been e 45 in 46 ร (คร.) (ก.) (ก 1, 8 ritoviti 😘 to be a sample of the Sale grant 5 · 4 % * 1 12 * 1". " " " त्रा दश्या । दश्या । राज्य walme \$5 b. 12 . 1 72 14 TEST OF THE STATE OF Forth a Committee Committe

٦.

4 46 161 satis, tite in

Survey that they the Master Hast Are. . . Various to bles Waiter to Fill Various Same 1. Was but West Str. Sec. You I'd Bental's her the . aesa (15). Vingset pan 17\$. Van notales tie\$. Wegate mastra 441 Contract at the St. S. I. Service right and last and the control of the contr 5.13 Committee of the second A management of the Same region of frequence of जब अर्थन (जनकरण पर्णे हु शहरूरा १५० का कलकरण प्र Garage & Style 187 Treasuration 12. Nez 211, 414 4 . 1, 5 h & 4 2 L. Wirasar II 1. 21 60 1 2 1. Athron 2. istania st. MARK STOLEN TO THE who we the To. and likely a Bill. Amazigaa n Gi newspite to the

A Section 1999 the large section to te der set in de . Anthe in de a Samuel Committee Committ Walen Solly

Anakat diriri &fire

War savar 15 275 males at 10th

enne fit. unter til fir untitter attig 4. nathieft . Bud unt fin ? tell extract links 14.1 74.1 Mark Latter 1, 8, BROWN THE SHIP 21.1. , strattien Mill unt, data litera a luni minim gar. y giar massift in in the THE PRICE OF 10815 , + agel. Paras to Alexandration is i pates links. ragion tolis. enters I am int. extense Medic े विकास करण्यात । विकास करणा स्थापन करणा विकास करणा 3 35 m. I West to the Title I'm I Mangalan is it will be ite Manyon agentalymost 45.1. mail of that \$44. Millerte Beit.

1.

Wanton T. D. O. W. Y marks of 1 kg. 人名西西比亚雷斯姆纳拉克克尔人名 יויי לי שקייבפי לי יוד, 1 27 18. 2011 Kar 2 marth of "1" 18 22.178 S FT. Smallh it is to treat the to 40. 「電場内を記しい」はいいです。 ここ 。 5.534 ** * 1 * 1 * 1 * 1 Are .1 417, 4." · 通知 [1] (1) 8 47 6 7 42, 12 され、 コーニー けたよう者にも

Xylol-carbonsäuren 453.	Z.	Zimtsäuredibronnid 454.
dihydrür 334.		Zink-äthyl 140.
Xylole 336, 346, 347,	Zeisel's Reaktion 416.	lactat 228.
36 0, 533.	Zentrische Formeln 349,	
Xylol-hexahydrür 334.	526.	jodid 140.
sulfosäuren 410.	Zersplitternde Wirkung	staubreaktion
Xylonsaure 236.	356.	(Zincke'sche) 356.
Xylorcin 411, 424.	Zersplitterung von Kohlen-	Zinn-dimethyl usw. 140.
Xylose 310, 314.	wasserstoffen 52, Anm.	
Xylylchloride 365.	Zibeth 546.	140.
Xylylen-alkohol 432.	Zimt-aldehyd 435.	triäthyl 140.
bromide 365, 504.	— -alkohol 433.	Zirkularpolarisation 38.
	carbonsäure 466,	Zucker-arten 237, 208,
Xylyl-indigo 542.	510.	308 ft.
	öl 435.	couleur 321.
säuren 437, 453.	säure 363, 432, 433,	— -säure 267.
	434, 439, 454.	Zymase 90, 324, 602.

Nachträge und Verbesserungen.

Seite 65, Zeile 8 von oben: statt "russender Flamme" lies "Flamme und dient daher zu Beleuchtungszwecken".

, 65, Zeile 16 von oben, hinter "Entzünden" ist einzufügen: "Die Acetylensauerstoffflamme findet als billiger Ersatz des Knallgasgebläses technische Verwendung".

" 227, Zeile 16 von unten ist zu streichen: "merkwürdigerweise".

, 308, Zeile 11 von unten: statt " $(C_6H_{10}O_5)$ n" lies "n $C_6H_{12}O_6$ -(n-1) H_2O gleich $(C_6H_{10}O_5)$ n, H_2O (hierfür sei im folgenden der Kürze wegen einfach $C_6H_{10}O_5$ gesetzt)".

322, 4. Absatz, statt des ersten Satzes lies: "Die Molekularformel der Glieder dieser Reihe ist $(C_6H_{10}O_5)n$, H_2O (s. S. 308) [zum Teil auch wohl $(C_5H_8O_4)n$, H_2O]".

334, am Schluß des Abschnittes D ist einzufügen: "Eine weitere Art von Hexamethylenderivaten ist diejenige des Typus CH₂<CH₂·CH₂·CH₂>C: CH₂ (bezw.: CHX und: CXY) mit "semicyclischer" Doppelbindung: "sem. Cyclohexanmethan, -äthan" usw. (Wallach, A. 360, 26)".

, 414, Zeile 10 von oben: hinter "gefürbt" einschieben "(Ferrisalzoder Tintenbildung)".

, 418, 3. Absatz, Zeile 1: "Hantzsch formuliert das Nitrophenolnatrium folgendermaßen: $C_8H_4 < \stackrel{O}{N}O_2Na$ (B. 40, 334)".

, 478, Zeile 4 von oben: "Camphen, C₁₀H₁₆, ist wahrscheinlich ein Gemenge isomerer Kohlenwasserstoffe".

" 530, 3. Absatz, Zeile 2: statt "Bisdiazoessigsäure" lies "Diazoessigester".